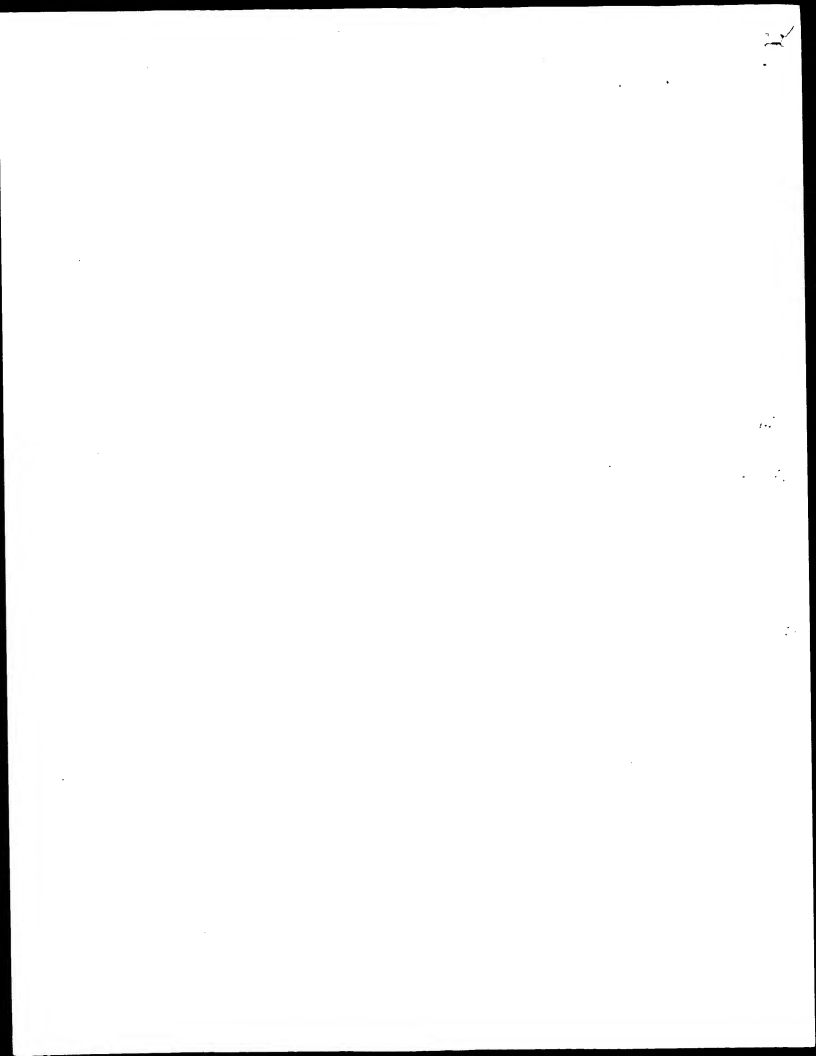


Inter Pal application No. PCT/JP99/06475

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		<del></del>
	.Cl7 C12N 15/52, C12N 9/64, C1	ייי ו אין מויאן באון וייין ו	27/22
	C12P21/08 , C12Q 1/68, C0	D7K 16/40. A01K 67/027.	21/02,
	G01N 33/53		
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	OS SEARCHED		
Minimum d Int	documentation searched (classification system followe . Cl <sup>7</sup> Cl 2N 15/52 Cl 2N 9/64 Cl	d by classification symbols)	- •
	.Cl <sup>7</sup> Cl2N 15/52, Cl2N 9/64, Cl Cl2P21/08, Cl2Q 1/68, Cd	.2N 1/2I, C12N 5/10, C12P 17F 16/40 A01F 67/027	21/02,
	G01N 33/53	// 10/40, AUIR 0//02/,	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to t	he extent that such documents are included	1 to the Bolds aroushed
		ne extent mat such documents are mendec	in the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (na	me of data base and, where practicable, sea	arch terms used)
Geni	bank/EMBL/DDBJ/GeneSeq,WPI(DIAL	OG), BIOSIS (DIALOG)	aren ternis useuj
c. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a		l
Y			Relevant to claim No.
•	LITTLE,S.P. et al. "Zyme, a nove amyloidogenic enzyme cDNA iso	and potentially	1-40
	disease brain", The Journal of Bi	ological Chemistry (1997)	
	Vol.272 ,No.40 p.25135-25142	01031011 01101112017 (1),	
Y			
Y	YAMAMURA, Y. et al. "Molecular c	loning of a novel brain	1-40
	-specific serine protease with and three scavenger receptor c	a kringle-like structure	
	Biochemical and Biophysical	Research Communications	
:	(1997) Vol.239, No.2 p.386-392	Medical Community Cac Lord	
A	DANTER A CA CA HERCON A		
A	DANIEL, A. et al. "Excessive urok activator activity in the eugl	inase-type plasmino- gen	1-40
	patients with Alzheimer-type d	ODULIN ITACTION OI	
	Journal of the Neurological Sc	iences (1996) Vol.139	
	No.1 p.83-88	,	
A	UTATE TO At al upolationsh		
- Î	HINDS, T.R. et al., "Relationsh $\alpha$ 1-antichymotrypsin and $R$		1-40
	Neurobiology of Aging (1994),	Alzheimer's disease", Vol.15 No.1 p.21-27	
	\	VOI.13 /NO.1 p.21-2/	
] Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	mational filing date or
" docume consider	ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	priority date and not in conflict with th	e application but cited to
earlier o	document but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	erlying the invention
date	ant which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider	ed to involve an inventive
cited to	establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone document of particular relevance; the c	
special:	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step	when the document is
means		combined with one or more other such combination being obvious to a person	skilled in the art
" docume than the	nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	"&" document member of the same patent for	amily
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	1
15 F	ebruary, 2000 (15.02.00)	22 February, 2000 (2	n report 2.02.00)
		(2	2.02.00,
me and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	nese Patent Office		
csimile No		m	
	•	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

**AA** —





# SUPPLEMENTARY PARTIAL EUROPEAN SEARCH REPORT

**Application Number** 

which under Rule 45 of the European Patent ConventionEP 99 97 2686 shall be considered, for the purposes of subsequent proceedings, as the European search report

		DOCUMENTS CONSID				
	Category	Citation of document with of relevant pas	indication, where sages	appropriate,	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CI.7)
AD	X	DATABASE EMBL 'On Accession Number U' 13 October 1997 (19 XP002187635 * the whole documen	75329, 997-10-13)		1-18, 21-23	C12N15/52 C12N9/64 C12N1/21 C12N5/10 C12P21/02 C12P21/08
AB	X	YAMASHIRO K ET AL: a novel trypsin-lik (neurosin) preferen brain", BIOCHIMICA GENE STRUCTURE AND AMSTERDAM, NL XPOOZ ISSN: 0167-4781 * abstract * * page 386, column	ke serine p ntially exp A ET BIOPHY EXPRESSION 2075096	orotease oressed in /SICA ACTA. N, ELSEVIER,	1-18, 21-23	C12P21/08 C12Q1/68 C07K16/40 A01K67/027 G01N33/53
AC	P,X	DATABASE EMBL 'On Accession Number Al 7 June 1999 (1999-0 XP002187636 * the whole documen	123453, 06-07)	-/	1-18, 21-23	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.CI.7) C12N
	The si	undemontary coarch round has	hoon bosed on th	o lost set of alaima valid		C12P C12Q
		upplementary search report has davailable at the start of the sea	arch.	e last set of claims valid	3	CO7K A01K
	The Seam not compl be carried Claims se Claims se	ch Division considers that the present that the EPC to such an extent that out, or can only be carried out partial arched completely:  Parched incompletely:	t a meaninoful sear	ch into the state of the art o	do cannot	GO1N
		or the limitation of the search: Sheet C				
3		Place of search	Date o	of completion of the search		Examiner
04C20)		MUNICH	18	January 2002	Cha	vanne, F
EPO FORM 1503 03.82 (P04C20)	X : part Y : part docu A : tech O : non	ATEGORY OF CITED DOCUMENTS icularly relevant if taken alone icularly relevant if combined with anounced to the same category nological background—written disclosure rediate document		T: theory or principle E: earlier patent doc after the filing dat D: document cited in L: document cited for a: member of the sa document	cument, but publise n the application or other reasons	shed on, or

		-
		ı
· .		



## PARTIAL EUROPEAN SEARCH REPORT

**Application Number** 

EP 99 97 2686

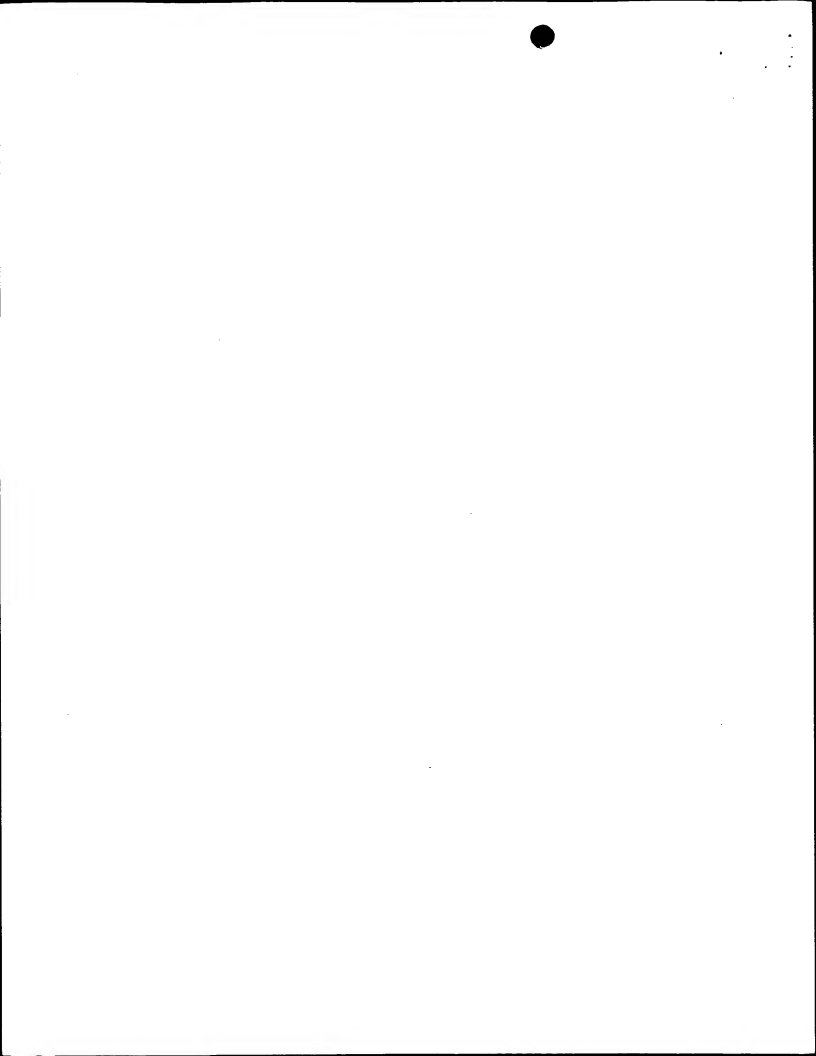
[		DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CI.7)	
	Category	Citation of document with indication, where appropriate, of relevant passages	Relevant to claim	T)
Α	P,X	EP 0 949 334 A (SUNTORY LTD) 13 October 1999 (1999-10-13) * column 1, line 22 - line 51 * * example 1 *	1-18, 21-23	
				TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.CI.7)
:				
S (5) PARCE 16)		,		

### ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 99 97 2686

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

	Patent docume cited in search re	nt port	Publication date		Patent fan member(	nily s)	Publication date
EP	0949334	Α		JP EP WO	11032778 0949334 9905290	A1	09-02-1999 13-10-1999 04-02-1999
		-	to a second		0		
	. ·	,				:	
							-
				,			



# P/ "FNT COOPERATION TREA"

	From the INTERNATIONAL BUREAU					
PCT	То:					
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE					
Date of mailing (day/month/year) 29 June 2000 (29.06.00)	in its capacity as elected Office					
International application No. PCT/JP99/06475	Applicant's or agent's file reference 661638					
International filing date (day/month/year) 19 November 1999 (19.11.99)	Priority date (day/month/year) 20 November 1998 (20.11.98)					
Applicant						
UEMURA, Hidetoshi et al						
The designated Office is hereby notified of its election made:  X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:  07 June 2000 (07.06.00)  in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:						
2. The election X was was not was not made before the expiration of 19 months from the priority de Rule 32.2(b).	ate or, where Rule 32 applies, within the time limit under					

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

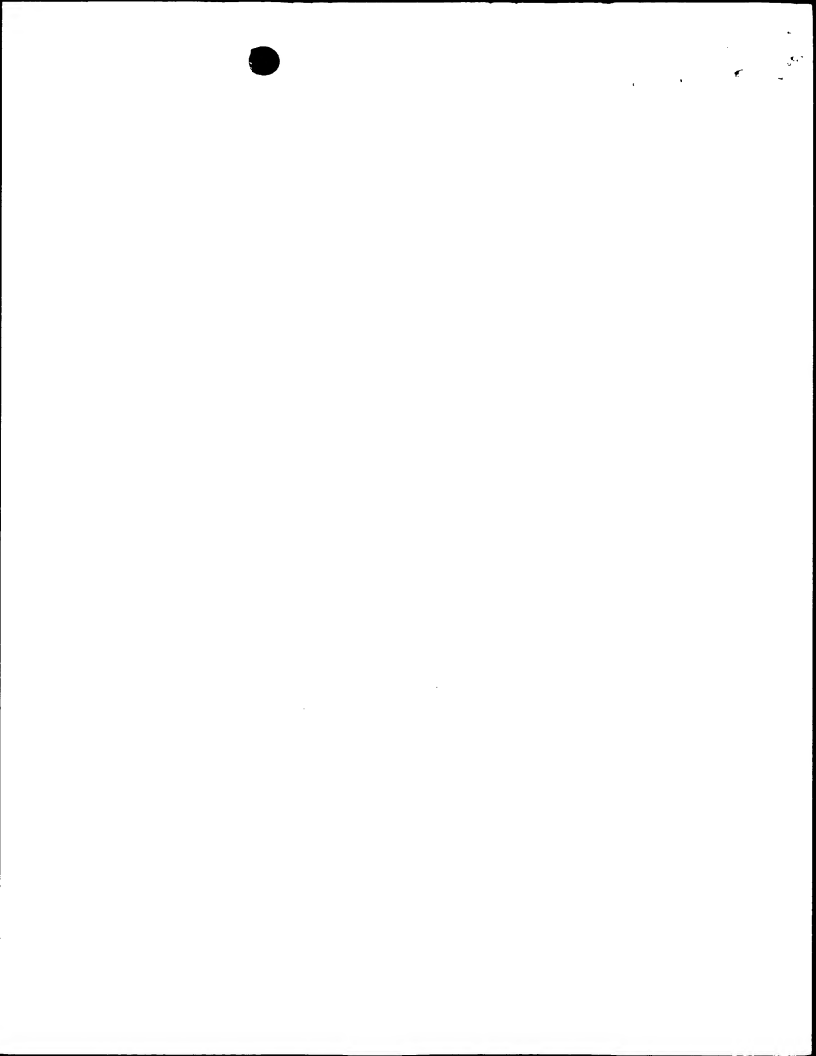
PCT

### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 661638	今後の手続きについては、国際予備審査報 IPEA/4	報告の送付通知(様式PCT/ 1 6)を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP99/06475	国際出願日 (日.月.年) 19.11.99	優先日 (日.月.年) 20.11.98							
	国際特許分類 (IPC) Int. Cl' Cl2N 15/52, Cl2N 9/64, Cl2N 1/21, Cl2N 5/10, Cl2P 21/02, Cl2P 21/08, Cl2Q 1/68, C07K 16/40, C07K 16/40, A01K 67/027, G01N 33/53								
出願人(氏名又は名称)	<b>扶桑薬品工業株式会社</b>								
1. 国際予備審査機関が作成したこの国	 国際予備審査報告を法施行規則第57条(P(	CT36条)の規定に従い送付する。							
2. この国際予備審査報告は、この表紙	纸を含めて全部で3 ページ	ジからなる。							
査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT									
この附属書類は、全部で	ページである。 								
3. この国際予備審査報告は、次の内容	字を含む。	•							
I × 国際予備審査報告の基礎	!								
II 優先権									
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査報	l告の不作成							
IV 開発明の単一性の欠如									
	する新規性、進歩性又は産業上の利用可能	性についての見解、それを裏付けるため							
の文献及び説明 VI ある種の引用文献	•								
VII 国際出願の不備		•							
VII 国際出願に対する意見									
		•							

国際予備審査の請求書を受理した日 07.06.00	国際予備審査報告を作成した日 02.02.01	
名称及びあて先 日本国特許庁(I P E A / J P)	特許庁審査官(権限のある職員)	4B 9735
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	六笠 紀子 印 電話番号 03-3581-1101 内	象 3448



		国際予備審査報告		国際出願番号 PCT/JP99/064
I. 国際	予備審査報	報告の基礎 		
応答	するために	審査報告は下記の出 こ提出された差し替 16,70.17)	願書類に基づいて作成され え用紙は、この報告書に	れた。(法第6条(PCT14条)の規定に基めれた。(法第6条(PCT14条)の規定に基めれて「出願時」とし、本報告書には添付しない
区 田	顧時の国際	禁出願書類		
□ 明	細書	第	ページ、	出願時に提出されたもの
	細書 細書	第 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出
計	求の範囲	第	項、	出願時に提出されたもの
	求の範囲			PCT19条の規定に基づき補正されたもの
	求の範囲 求の範囲		項、 項、 項、 項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出
	面	第	ページ/図	出願時に提出されたもの
	面	第	ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
図	面	第	ページ/図、	付の書簡と共に提出さ
		列表の部分 第	ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの
		刊表の部分 第 刊表の部分 第	ページ、 ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出
上記	の書類は、 国際調査	下記の言語である <sub>。</sub> のために提出された	示す場合を除くほか、この 語である . PCT規則23.1(b)にいま	5.
上記	の書類は、 国際調査 PCT規	下記の言語である <sub>。</sub> のために提出された 則48.3(b)にいう国B		5.
上記 [] []	の書類は、 国際調査 PCT規 国際予備	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいう国 審査のために提出さ	語である。 PCT規則23.1(b)にい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また	5 翻訳文の言語
上記 [] []	の書類は、 国際調査 PCT規 国際子備: 国際出願に この国際	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいう国際 審査のために提出さ は、ヌクレオチド又に 出願に含まれる書面	語である : P C T 規則23.1(b)にい 禁公開の言語 れた P C T 規則55.2また  はアミノ酸配列を含んでは	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行
上記 [] []	の書類は、 査 財際 工規 調 の 国際 出 風 に の 国際 出 風 に の 国際 に の に の に の に の に の に の に の に の に の に	下記の言語である。 のために提出された 則48.3(b)にいう国際 審査のために提出さ は、ヌクレオチド又に 出願に含まれる書面 出願と共に提出され	語である :PCT規則23.1(b)にい  禁公開の言語 :れたPCT規則55.2また  はアミノ酸配列を含んでは  による配列表  たフレキシブルディスク	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表
上記 [] []	の書類 調子 国際 ア 国際 田 国際 田 国際 田 国 国 国 国 国 後 に 出 国 国 後 に	下記の言語である。 のために提出された 則48.3(b)にいう国際 審査のために提出さ は、ヌクレオチド又に 出願に含まれる書面 出願と共に提出され 、この国際予備審査	語である。 PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク にまたは調査)機関に提	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表
上記 [] []	の書類 関ア国国 ここ出出 関係 のの願願 のの願願 にこれ はい を 見 に と と かんしょう はんしょう はんしょく はんしん はんしん はんしょく はんしょく はんしょく はんしょく はんしょく はんしん はんしん はんしん はんしん はんし	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいう国際 審査のために提出さ は、ヌクレオチド又に 出願に含まれる書面 出願と共に提出され 、この国際予備審査	語である PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク にまたは調査)機関に提	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表
上記・ □ □ □ □ 3. この □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	の 国 P 国 国 ここ出出出書 際 C 際 出 のの願願願のの願願願のの願願願のの願願願のの願願願のの願願願のの は、 査規備 順 際際ににに出	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいう国影審査のために提出さす。 は、ヌクレオチド又に 出願に大きなと共に関係を共に関係を共に関係を共に関係を表した。 提出した	語である。 PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク 医(または調査)機関に提 にまたは調査)機関に提 にまたは調査)機関に提	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない
上記・ □ □ □ □ 3. この □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	の 国P国 国 ここ出出出書書 際C際 めの願願願の面類 調T予 朗 国国後後後提には 査規備 原際ににに出よ	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいう国影審査のために提出さす。 は、ヌクレオチド又に 出願に大きなと共に関係を共に関係を共に関係を共に関係を表した。 提出した	語である。 PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク 医(または調査)機関に提 にまたは調査)機関に提 にまたは調査)機関に提	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない
上記・ コーニー コード	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に着 際C際 めの願願願の面のよ類調T予 出 国国後後後提に提 りは、査規備 原 際際ににに出よ出 下	下記の言語である。 のために提出された 則48.3(b)にいう国路 審査のために提出さす。 は、ヌクレオチトる出際 は、ヌクレオ・る出際 は、スクレオ・なり。 は、スクリカーの国際 は、、、、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は	語である。 PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク にはまたは調査)機関に提 にまたは調査)機関に提 配列表が出願時における 配列とフレキシブルディ	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表
上記・ コーニー コー	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細書 際C際 のの願願願の面のよ書類 調T予 朗 国国後後後提に提り、	下記の言語である のために提出された 則48.3(b)にいりに提出さう国際を なったがに提出さらは、 ま、ヌクレオチドスに 出題となりない。 は、出題と共国際である は、ここのはしたを にいるであるがあった。 にいるであるがある。 にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるであるが にいるである にいるであるが にいるである にいるであるが にいるである にいるでは、	語である。	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない
上記・ コーニー コー	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細求	下記の言語である。 のために提出された 則48.3(b)にいう国路 審査のために提出さす。 は、ヌクレオチトる出際 は、ヌクレオ・る出際 は、スクレオ・なり。 は、スクリカーの国際 は、、、、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は	語である。 PCT規則23.1(b)にいい 際公開の言語 れたPCT規則55.2また はアミノ酸配列を含んでは による配列表 たフレキシブルディスク にはまたは調査)機関に提 にまたは調査)機関に提 配列表が出願時における 配列とフレキシブルディ	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない スクによる配列表に記録した配列が同一である
上記・ 3. この   図   図   図	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細求面書 際C際 めの願願願の面の よ書の類 調T予 囲 国国後後後提に提 り 範は、査規備 槌 際際ににに出よ出 「囲	下記の言語であるのために提出されたりは8.3(b)に提出いう国語である。 は、ヌクレオ・のは、とは、アンカーのでは、アン	語である。	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない スクによる配列表に記録した配列が同一である
上	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細求面 のる書 際C際 めの願願願の面の よ書の 国の類 調T予 朋 国国後後後提に提 り 範 際では、査規備 は 際際ににに出よ出 「 備そ	下記の言語である のために提出いる を	語である。	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない スクによる配列表に記録した配列が同一である  */図  *出願時における開示の範囲を越えてされたもの (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え
上	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細求面 のる書 際C際 めの願願願の面の よ書の 国の類 調T予 朋 国国後後後提に提 り 範 際では、査規備 は 際際ににに出よ出 「 備そ	下記の言語である のために提出いる を	語である。	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない スクによる配列表に記録した配列が同一である  */図  *出願時における開示の範囲を越えてされたもの (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え
上	の 国P国 国 ここ出出出書書書 に細求面 のる書 際C際 めの願願願の面の よ書の 国の類 調T予 朋 国国後後後提に提 り 範 際では、査規備 は 際際ににに出よ出 「 備そ	下記の言語である のために提出いる を	語である。	5。 5 翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言語 らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない スクによる配列表に記録した配列が同一である  */図  *出願時における開示の範囲を越えてされたもの (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え

		·	
		•	



国際出願番号 PCT/JP99/06475

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	能性についての法第12条(PCT3	35条(2)) に定める見解	ない それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲	1-40	有
	進歩性 (IS)	請求の範囲	1 – 4 0	
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-40	

### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

引用文献 1: LITTLE, S. P. et al. "Zyme, a novel and potentially amyloidogenic enzyme cDNA isolated from Alzheimer's disease brain",

The Journal of Biological Chemistry (1997) Vol. 272, No. 40 p. 25135-25142 引用文献 2:YAMAMURA, Y. et al. "Molecular cloning of a novel brain-specific serine protease with a kringle-like structure and three scavenger receptor cysteine-rich motifs", Biochemical and Biophysical Research Communications (1997) Vol. 239, No. 2 p. 386-392

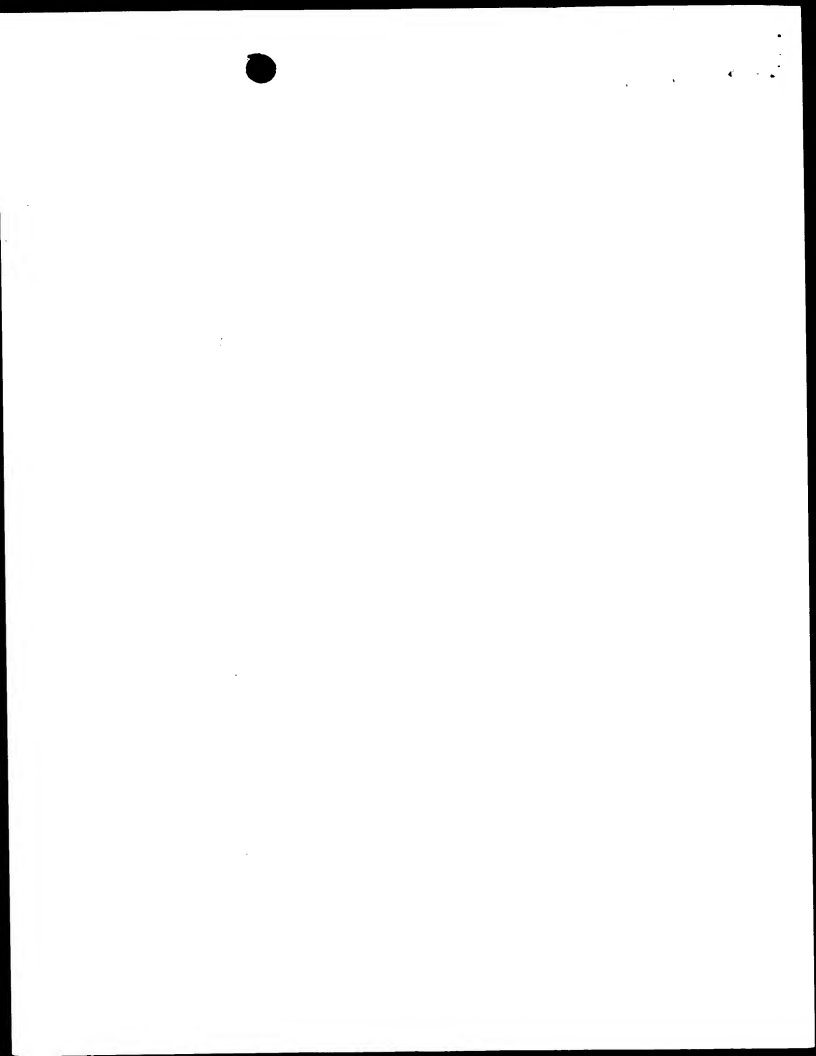
### 請求の範囲 1-40について

引用文献1には、アルツハイマー患者の脳から、新規セリンプロテアーゼを単離し、アミノ酸配列及びそれをコードする塩基配列を決定したことが記載されている。引用文献2には、セリンプロテアーゼのコンセンサス配列に対するオリゴヌクレオチドプライマーを用いたPCRにより新規プロテアーゼのcDNA及びアミノ酸配列を決定することが記載されている。

を決定することが記載されている。 ここで、引用文献 2 に記載された方法を用いて、引用文献 1 に記載されたように脳から新規セリンプロテアーゼを単離することは当業者が容易に想到し得たものと認める。

また、このようにして得られたプロテアーゼをコードする遺伝子を適当なベクターに組み込んで細胞を形質転換してプロテアーゼを発現させること、プロテアーゼに対する抗体を調製して、該プロテアーゼを検出すること、遺伝子を疾患のマーカーとして用いること、トランスジェニック非ヒト動物を作製することは当業者が容易に想到し得たものと認める。

従って、請求の範囲1乃至40に係る発明は引用文献1及び2の記載に基づいて当 業者が容易になし得たものと認める。



Translation

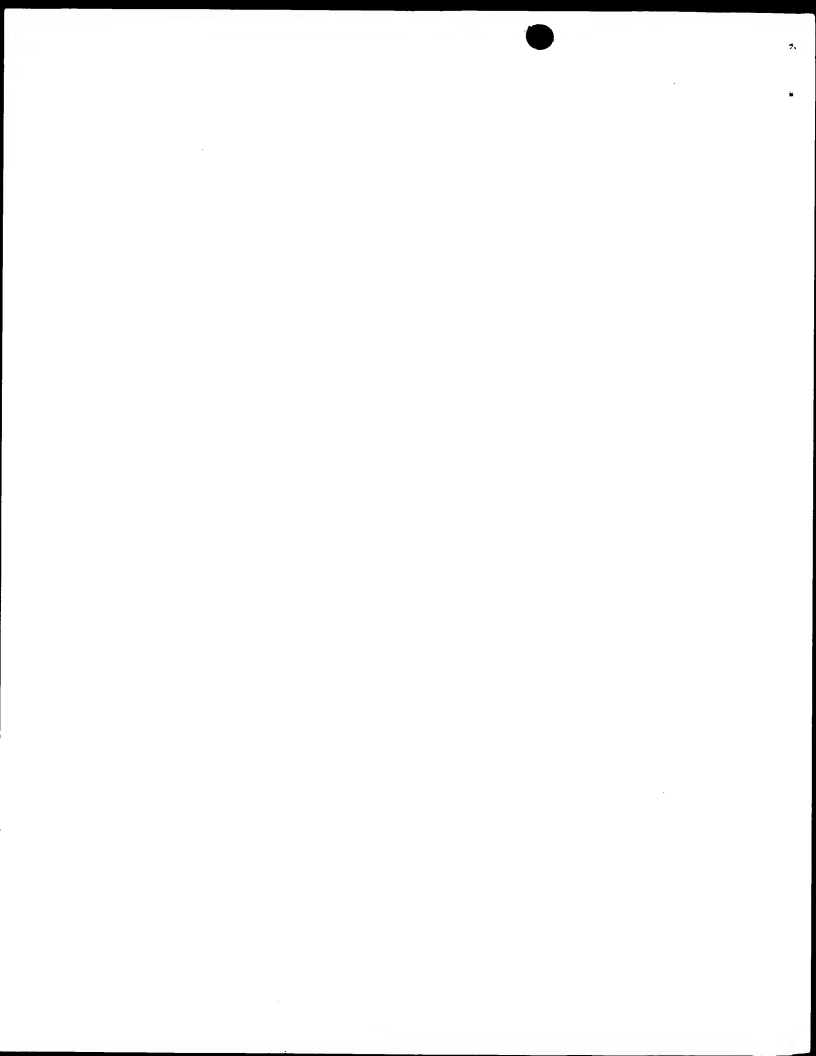
# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 661638	FOR FURTHER ACTION SeeNotification Examination R	nofTransmittalofInternational Preliminary eport (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/JP99/06475	International filing date (day/month/year) 19 November 1999 (19.11.99)	Priority date (day/month/year) 20 November 1998 (20.11.98)				
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/52, 9/64, 1/21, 5/10, C12P 21/02, 21/08, C12Q 1/68, C07K 16/40, A01K 67/027, G01N 33/53						
Applicant FUSO	PHARMACEUTICAL INDUSTRIES,	LTD.				
1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.  2. This REPORT consists of a total of						
Date of submission of the demand	Date of completion of	this report				
07 June 2000 (07.06	5.00) 02 Feb	bruary 2001 (02.02.2001)				
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer					
Facsimile No.	Telephone No.					

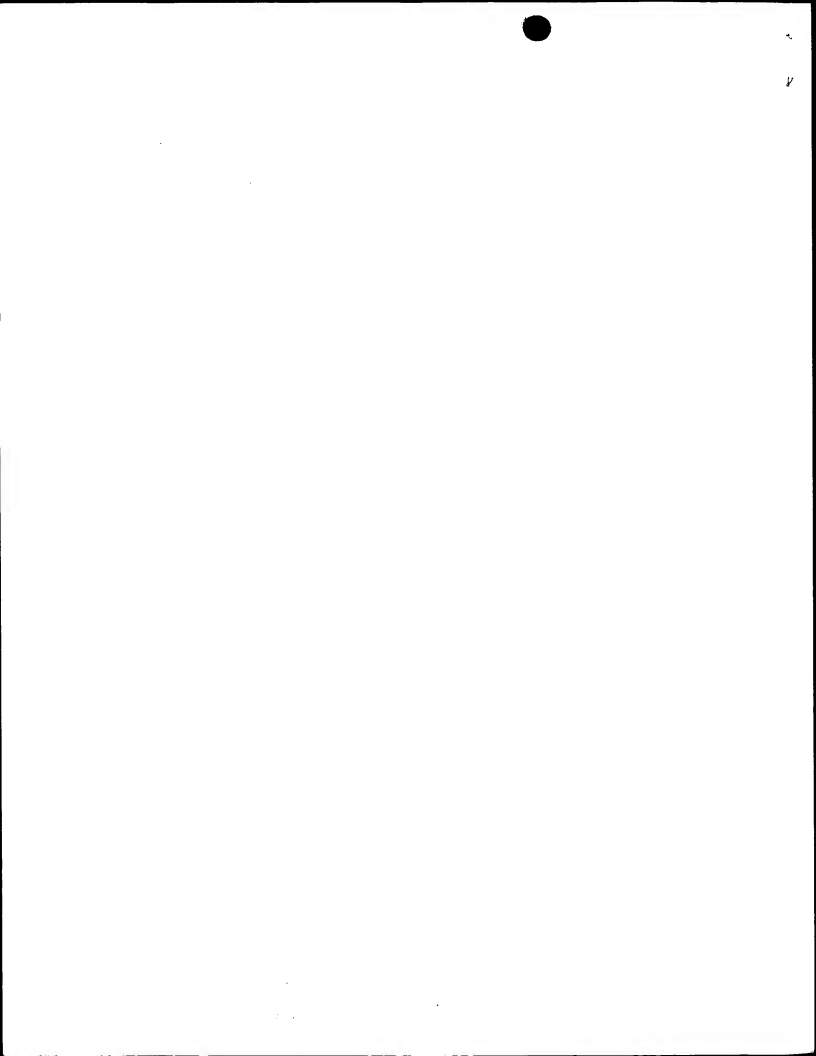


International application No.

## PCT/JP99/06475

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

	I. Basis of the report					
1.	With	regard to the elements of the international application:*				
	$\boxtimes$	the international application as originally filed				
	一	the description:				
		pages, as originally filed				
		pages, filed with the demand				
		pages, filed with the letter of				
		the claims: pages , as originally filed				
		pages, as amended (together with any statement under Article 19				
		pages, filed with the demand				
		pages, filed with the letter of				
		the drawings:				
		pages, as originally filed				
		pages, filed with the demand				
l		pages, filed with the letter of				
	T t	the sequence listing part of the description:				
	·	pages, as originally filed				
		pages, filed with the demand				
		pages, filed with the letter of				
2.	the in	regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which international application was filed, unless otherwise indicated under this item.  e elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:				
		the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).				
	Ħ	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).				
	H	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/				
	_	or 55.3).				
3.	With prelii	regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international minary examination was carried out on the basis of the sequence listing:				
	$\Box$	contained in the international application in written form.				
	$\boxtimes$	filed together with the international application in computer readable form.				
	Ħ	furnished subsequently to this Authority in written form.				
	H	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.				
		The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.				
	$\boxtimes$	The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.				
		ogen turmonod.				
4.		The amendments have resulted in the cancellation of:				
		the description, pages				
		the claims, Nos.				
		the drawings, sheets/fig				
5.		This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**				
*	in th	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to is report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 70.17).				
**		replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.				
1						



International application No.

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP99/06475

atement			
Novelty (N)	Claims	1-40	YI
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims		YI
	Claims	1-40	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-40	Y
	Claims		NO

### 2. Citations and explanations

Document 1: Little, S. P. et al., "Zyme, a novel and potentially amyloidogenic enzyme cDNA isolated from Alzheimer's disease brain," The Journal of Biological Chemistry, Vol. 272, No. 40, 1997, p. 25135-25142

Document 2: Yamamura, Y. et al., "Molecular cloning of a novel brain-specific serine protease with a kringle-like structure and three scavenger receptor cysteine-rich motifs," Biochemical and Biophysical Research Communications, Vol. 239, No. 2, 1997, p. 3386-392

### Claims 1-40

Document 1 describes the isolation of a novel serine protease from the brains of Alzheimer's disease patients, and the determination of its amino acid sequence and the base sequence that codes for it.

Document 2 describes the determination of the cDNA and amino acid sequence of a novel protease obtained by PCR using an oligonucleotide primer for the serine protease consensus sequence.

Persons skilled in the art can easily conceive of isolating novel serine proteases from brains such as those described in document 1 using the method described in document 2.

Moreover, persons skilled in the art can easily conceive of inserting the gene that codes for a protease thus obtained into a suitable vector and transforming cells such that they express that protease, preparing antibodies against those proteases, detecting those proteases, using genes as markers in patients, and preparing transgenic non-human animals.

Therefore, persons skilled in the art can easily prepare the inventions set forth in Claims 1-40 based on the descriptions in documents 1 and 2.

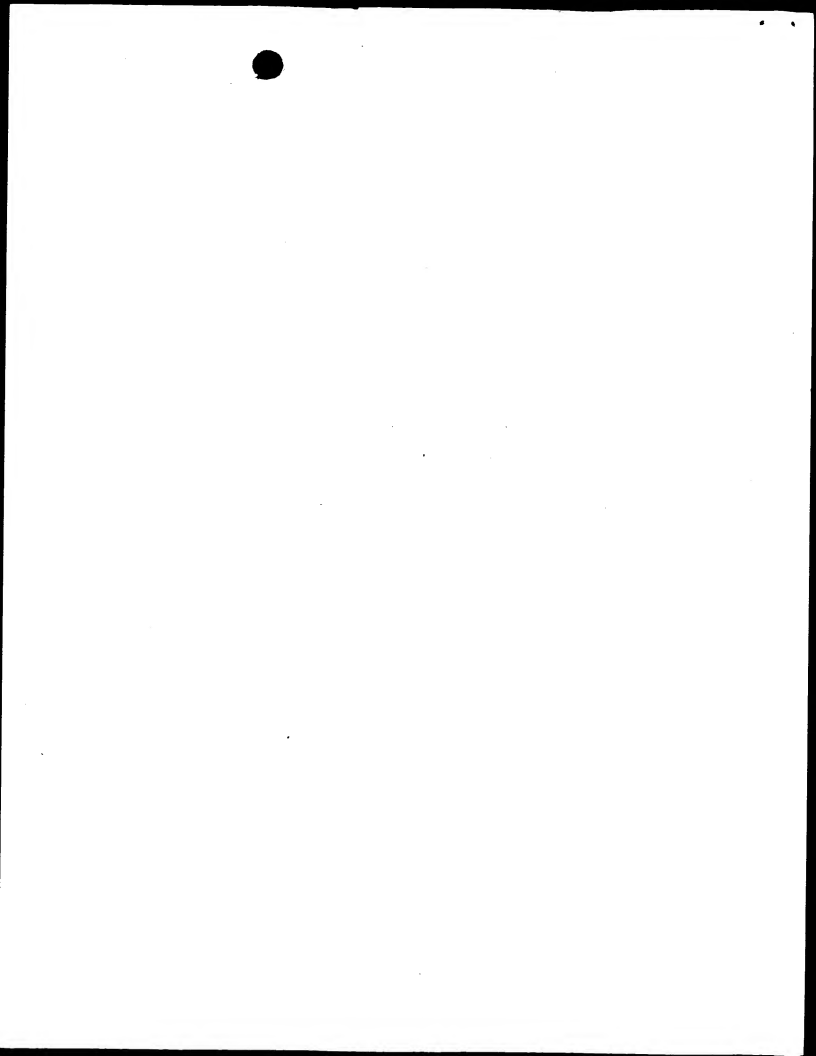
			4,
			<i>V</i>
·			
		•	

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 661638	今後の手続きについては、	国際調査報告 及び下記5を	うの送付通知様式 ・参照すること。	式(PCT/I	SA/220)
国際出願番号 PCT/JP99/06475	国際出願日 (日.月.年) 19.11	. 99	優先日 (日.月.年)	20. 11.	9 8
出願人 (氏名又は名称) 扶桑薬品工業	株式会社				
	<u> </u>				
国際調査機関が作成したこの国際調査の写しは国際事務局にも送付される		(PCT18第	≷) の規定に従い	い出願人に送付	付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。				
この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも添付されて 	いる。			
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 □ この国際調査機関に提出さ	れた国際出願の翻訳文に基金	づき国際調査	を行った。		
<ul><li>b. この国際出願は、ヌクレオチ</li><li>□ この国際出願に含まれる書</li></ul>	ド又はアミノ酸配列を含んで  面による配列表	だおり、次の酢	記列表に基づき	国際調査を行	った。
※ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	による配列表			
□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	<b>後関に提出された書面による</b>	配列表			
	<b>後関に提出されたフレキシブ</b>	•	よる配列表		
□ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	る配列表が出願時における	国際出願の開	示の範囲を超え	える事項を含ま	ミない旨の陳述
<ul><li>図 書面による配列表に記載し書の提出があった。</li></ul>	た配列とフレキシブルディ	スクによる配	別表に記録した	こ配列が同一で	である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第I欄参照)。				
3.	いる(第Ⅱ欄参照)。				
4. 発明の名称は 🗵 出	願人が提出したものを承認す	する。	•		
口次	に示すように国際調査機関だ	が作成した。			
-	•				
	願人が提出したものを承認す				
国	Ⅲ欄に示されているように、 際調査機関が作成した。出版 国際調査機関に意見を提出 <sup>*</sup>	<b>類人は、この</b>	国際調査報告の	`規則38.2(b)) 発送の日から	の規定により 1カ月以内にこ
   6. 要約書とともに公表され <u>る</u> 図は				L. 3	
第図とする。 □ 出	願人が示したとおりである。	•	$\times$ :	なし	
	願人は図を示さなかった。				
	図は発明の特徴を一層よく	表している。			



国際調査	

A. 発	明の属する	分野の分類	(国際特許分類	( I	P	C)	)
------	-------	-------	---------	-----	---	----	---

Int.Cl' C12N 15/52, C12N 9/64, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02, C12P21/08,C12Q 1/68,C07K 16/40,A01K 67/027,

G01N 33/53

### В. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C12N 15/52, C12N 9/64, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02,

C12P21/08,C12Q 1/68,C07K 16/40,A01K 67/027,

G01N 33/53

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG)

C. 関連する	<b>5と認められる文献</b>	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	LITTLE, S. P. et al. "Zyme, a novel and potentially amyloidogenic enzyme cDNA isolated from Alzheimer's disease brain", The Journal of Biological Chemistry (1997) Vol. 272, No. 40 p. 25135-25142	140
Y	YAMAMURA, Y. et al. "Molecular cloning of a novel brain -specific serine protease with a kringle-like structure and three scavenger receptor cysteine-rich motifs", Biochemical and Biophysical Research Communications (1997) Vol. 239, No. 2 p. 386-392	1-40

### ⋉ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

### 国際調査を完了した日

15.02.00

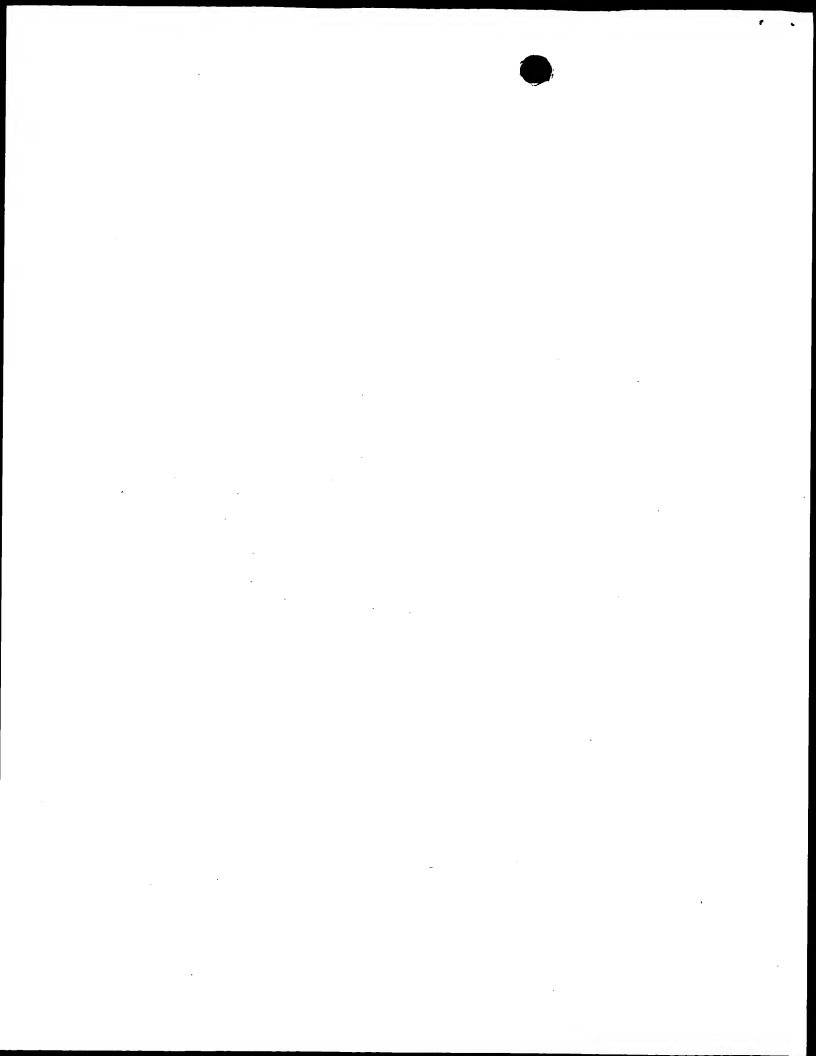
国際調査報告の発送日 **2**2.02.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 六笠 紀子

9735 4 B

電話番号 03-3581-1101 内線 3448



	四次网直	
C (続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	DANIEL, A. et al. "Excessive urokinase-type plasminogen activator activity in the euglobulin fraction of patients with Alzheimer-type dementia", Journal of the Neurological Sciences (1996) Vol. 139, No. 1 p. 83-88	1-40
A	HINDS, T. R. et al. "Relationship between serum $\alpha$ 1-antichymotrypsin and Alzheimer's disease", Neurobiology of Aging (1994) Vol. 15, No. 1 p. 21-27	1-40
	•	
		3
• '		
1		

				di .
		•		
			·	
			•	
•				

# **PCT**

ı,

### 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協之条約に基づいて公開された国际出願



(51) 国際特許分類7

C12N 15/52, 9/64, 1/21, 5/10, C12P 21/02, 21/08, C12Q 1/68, C07K 16/40, A01K 67/027, G01N 33/53

A1 (11) 国際公開番号

WO00/31272

(43) 国際公開日

2000年6月2日(02.06.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/06475

(22) 国際出願日

1999年11月19日(19.11.99)

(30) 優先権データ 特願平10/347785

1998年11月20日(20.11.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

扶桑薬品工業株式会社

(FUSO PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP]

〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町1丁目7番10号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

植村英俊(UEMURA, Hidetoshi)[JP/JP]

〒664-0883 兵庫県伊丹市南鈴原3丁目133 Hyogo, (JP)

奥井 文(OKUI, Akira)[JP/JP]

〒639-1123 奈良県大和郡山市筒井町569-1 コーポ睦603号

Nara, (JP)

小南勝也(KOMINAMI, Katsuya)[JP/JP]

〒599-0212 大阪府阪南市自然田786-2 Osaka, (JP)

山口 希(YAMAGUCHI, Nozomi)[JP/JP]

〒603-8146 京都府京都市北区鞍馬口通り寺町西入ル

新御霊口町285-79 Kyoto, (JP)

三井真一(MITSUI, Shinichi)[JP/JP]

〒606-8267 京都府京都市左京区北白川西町86

北白川コーポラス202号 Kyoto, (JP)

(74) 代理人

青山 葆, 外(AOYAMA, Tamotsu et al.)

〒540-0001 大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号

IMPビル 青山特許事務所 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調查報告書

(54) Title: NOVEL SERINE PROTEASE BSSP2

(54)発明の名称 新規セリンプロテアーゼBSSP2

### (57) Abstract

Proteins having the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS: 2, 4, 6, 8 and 10; proteins having amino acid sequences derived from these amino acid sequences by deletion, substitution or addition of one to several amino acids; and base sequences encoding the same. Transgenic non-human animals with altered expression level of a serine protease BSSP2; an antibody against BSSP2; and a method for detecting BSSP2 in a specimen by using the antibody.

配列番号2、4、6、8および10に示すアミノ酸配列を有するタンパク質、または、これらのアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸からなるタンパク質、これらをコードする塩基配列を提供する。さらに、BSSP2の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト動物、BSSP2に対する抗体、該抗体を用いる検体中のBSSP2の検出方法を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ盲長国連邦 DM ドミニカ KZ カザフスタン RU ロシア SD スペーター YV N がユーア LC セントルシファ SD スペーター デントニア LC セントルシファ SD スペーター デントニア LC セントルシファ SD スペーター アーストラリア F I フランス LR リグ・ランカ SG シスカボーニア スス アゼルバイジャン SK スロロヴァキアオネ BB ベルバドス BB ベルボニス GD グレサダ LU ルクヤセブルグ SN スロヴァキアオネ BB ベルボニス GD グレサダ LU ルクヤウズー SN スロヴァキアオネ BB ベルボニス GD グレサダ LU ルクヤウズー SN スロヴァキアオネ BB ベルボー GD グレサダ LU ルクヤウズー TD テージー SN スロヴァキアオ MC モナコ TD テージー TD テージー TD テージー TD テージー TD テージー TD テージー TT J タターデースター TT J タク・デースター TT J タク・デースター TT J タク・デースター TT J タク・デースス グー TT トルニーア スク トルゲース スク・デーススク アインドネシア MC モナコ MR モーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・ルニーフ・ド・バゴ CG コンゴー ID アインドネシア MN モンゴル UA クウボ TT トルニーグ・ド・バゴ CG コンゴー ID アインドネシア MN モンゴル UA クウボ DD 大・アール IN インドネシア MN モンゴル UA クウボ DD Xペーネスタン IN インドネシア MN エーフ・リカー TT トルコーフ・ド・バゴ CD オースクシー IN インドネシア MN エーフ・アール UA クカボ コーアンド アク・アール・アール II イスラエル MW メラシュール VN ヴューテンカ フーアファン CN 中国 IT イタタフ NE エンデェール YU カーエンカ エーアファン CN 中国 IT イタタフ NE エンデーシード NE エンデーシード NE エンデーシード NE エンデーシード NE エンデーシード NE エンデーシー NE エーランド NE エーラーンド スト・ボール NE TT ト・ブーア NE エー・アーファー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー NE エー・アーファー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー フーア NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー フー NE TT ト・ブー NE TT ト・ブー フー NE TT ト・ブー フー NE TT ト・ブー フー NE TT ト・ブー フー・アース NE TT ト・ブー フー・アース NE TT ト・ブー フー・アース NE TT NE TT ト・ブー フー・アース NE TT N

### 明 細 書

# 新規セリンプロテアーゼ BSSP2

# 5 発明の分野

10

25

本発明は単離されたヒトおよびマウスのセリンプロテアーゼ(本明細書において各々「hBSSP2」および「mBSSP2」と称し、両者を区別しない場合は単に「BSSP2」とする。)ポリヌクレオチド、それらの相同体、成熟体、前駆体および多形性変種ならびにそれらの検出方法に関する。さらには、hBSSP2およびmBSSP2タンパク質ならびにhBSSP2およびmBSSP2ポリヌクレオチドおよびタンパク質を含む組成物、それらの製造方法および使用に関する。

# 発明の背景

プロテアーゼは、一般に不活性前駆体として生合成され、分子内で限定加水分解を受け活性型プロテアーゼへ変換される。プロテアーゼである限りペプチド結合を加水分解する作用を有するが、種類によってその作用様式は極めて異なる。プロテアーゼはその触媒基の種類により、セリンプロテアーゼおよびシステインプロテアーゼ、アスパラギン酸プロテアーゼ、金属プロテアーゼに分類される。各種のプロテアーゼは消化性を有するものから、様々な調節ドメインを持ち基質特異性が厳密で固有のタンパク質のみを特異的に加水分解するものまで、それらの性質は多彩である。

翻訳後のタンパク質に対しても様々なプロセッシングが行われ、活性型タンパク質が作られる。多くの分泌タンパク質は、まず、活性型タンパク質のN末端に通常15~60個程度のアミノ酸残基から成る分泌に関与するペプチド(分泌シグナル)を付けた不活性前駆体型(プロ体)として細胞質内のリボソーム上で合成される。このペプチド部分は細胞膜を通過する機構に関連しており、ほとんどの場合、膜を通過する際に特異的なプロテアーゼで切断・除去され、成熟型タンパク質となる。分泌シグナルは中央部に疎水性アミノ酸から成る広い疎水性領域

10

15

を持ち、N末端近くには塩基性アミノ酸残基を有している。分泌シグナルはシグナルペプチドと同義語である。また、ある種のタンパク質は不活性前駆体のN末端にさらに分泌シグナルが結合しているものも存在し、この様なタンパク質をプレプロタンパク質(プレプロ体)という。

例えば、トリプシンはアミノ酸に翻訳された直後はプレプロ体として存在し、 細胞外に分泌された後はプロ体として存在し、十二指腸でエンテロペプチダーゼ もしくはトリプシン自体により限定加水分解されて活性型トリプシンとなる。

セリンプロテアーゼの至適pHは、中性から弱アルカリ性で、分子量は一般に30,000以下の場合が多い。分子量の大きい血液凝固・線溶・補体系プロテアーゼは、すべてトリプシン様セリンプロテアーゼに属しており、これらは多くの調節ドメインを持ち、生体反応において極めて重要なプロテアーゼカスケードを形成している。

最近、セリンプロテアーゼのコンセンサス配列に対するオリゴヌクレオチドプライマーを用いたPCRにより多くの新規プロテアーゼのcDNAおよびアミノ酸配列が決定されている。この方法により、Yamamuraら(Yamamura, Y. et al.; Biochem. Biophys. Res. Commun., 239, 386, 1997)、Gschwendら(Gschwend, T. P. et al.; Mol. Cell. Neurosci., 9, 207, 1997)、Chenら(Chen, Z-L. et al.; J. Neurosci., 15, 5088, 1995)およびその他の多数の研究者が新規セリンプロテアーゼを発見している。

特開平9-149790号の配列番号3には新規セリンプロテアーゼニューロシン (Neurosin) が開示されており、またニューロシンは Biochimica et Biophysica Acta, 1350, 11-14, 1997にも報告されている。これによりセリンプロテアーゼ遺伝子を用いてニューロシンを大量に生産する方法および該酵素を用いる特異的阻害物質のスクリーニング方法が提供される。また、当該スクリーニング方法は、各種疾患治療剤の探索に有用であることも示されている。

ニューロシンのように脳・神経系で発現されるセリンプロテアーゼは脳・神経系において種々の役割を果たしていると考えられる。従って、脳・神経系において発現されている新規プロテアーゼをコードする遺伝子の単離およびこの遺伝子を使用したタンパク質の生産は、脳・神経系に関連する各種疾患の診断および治

10

15

20

25

療に有用である可能性がある。

ADの臨床診断は今日、DSM-IIIRおよびNINCDS-ADRDAの診断基準(Mckhann, G. et al.; Neurology, 34, 939, 1994)または、DSM-IVの診断基準(American Psychiatric Association; Diagnostic and statistical manuals of mental disorders, 4th ed, Washington DC, American Psychiatric Association, 1994)に基づいて一般的に行われている。しかし、これらの診断基準は、日常生活や社会生活上重大な支障を引き起こすほどの認知機能の低下を条件としているため、患者一人一人の社会生活のレベル、さらに診断に当たる医師の専門性、経験にも左右され得るものであり、科学的客観性に乏しいことが指摘されている。また、アルツハイマー病の確定診断は、病理組織学的検索によりなされるわけであるが、臨床診断と剖検診断との不一致も少なからず指摘されている。

現在、アルツハイマー病の臨床診断では補助的手段として画像診断も用いられるようになり、PETやSPECTにより海馬、大脳皮質の頭頂葉等の特異的な部位においてアルツハイマー病に特異的な代謝の低下、萎縮を初めとする脳機能の検査が可能となった。しかしながら、頭頂葉から側頭葉にかけての血流低下によりアルツハイマー病を確定するのは極めて危険である。また、MRS検査では、アルツハイマー病を含む痴呆患者に関して有用である報告は殆どない。さらに、CT・MRI画像診断も用いられているが、脳の萎縮やPVL等の白質病巣はアルツハイマー型痴呆に特異的ではなく、脳萎縮は年齢と共に進行することが報告されており、必ずしもアルツハイマー型痴呆に対して前記所見が見られるとは限らない。また、MRIは磁場強度や装置の性能または撮影条件により得られる画質が異なるため、異なる施設間で数値的比較ができるのは萎縮性変化のみである。また、血管性痴呆でも脳室拡大を認め得るし、脳底動脈領域の虚血後に海馬の萎縮を認める症例も存在する。

生物学的診断マーカーの開発は、この様な経緯の中からADの臨床診断に、より正確的な客観性を与えるものとして多くの研究者から求められてきたと同時に、1) AD治療薬の客観的な効果判定システム、2) ADの診断基準を満たす以前の、あるいは発症前のADの検出という将来的に重要な役割が期待されている。さらに、同一の診断マーカーを用いることにより、異なる施設間の比較研究も可

10

15

20

25

能となる。したがって、生物学的診断マーカーの開発は、多くのAD研究領域の中でも、最も重要な領域として認識され、将来への展望が期待されている。現在までに行われてきた診断マーカー開発へのアプローチは、ADを特徴付ける病理学的変化である老人斑や神経原線維変化の構成成分からのアプローチと、それ以外の物からのアプローチに大別される。前者として脳脊髄液タウタンパク質、ABおよびその前駆体タンパク質である $\beta$ APP、後者として抗コリン剤による瞳孔散大試験、Apo Eおよび他のAD関連遺伝子があるが良好な結果は得られていない。

セリンプロテアーゼは、癌細胞においても重要な役割を担っていると考えられる。癌を外科的にあるいは局所的放射線照射で根絶することが困難である理由は、癌に転移能力があるからである。固形腫瘍細胞が体内に広がるには、本来隣接していた細胞との接着をゆるめて、本来の組織から離れ、他の組織の中を通り血管もしくはリンパ管に到達し、基底層と管の内皮層を抜けて循環系に入り、体のどこかで循環系から出て、新しい環境中で生存し、増殖しなければならない。各種癌腫での隣接する上皮細胞との接着性は、上皮の細胞間接着分子であるカドヘリンが発現されなくなると失われるが、組織の突破は細胞外マトリックスを分解するタンパク分解酵素に依存すると考えられている。

マトリックスを分解する酵素として主に金属プロテアーゼ (Rha, S. Y. et al.; Breast Cancer Research Treatment, 43, 175, 1997) とセリンプロテアーゼがある。これらは共同してコラーゲン、ラミニン、フィブロネクチンのようなマトリックスタンパク質を分解する。特に今まで知られているセリンプロテアーゼの中でマトリックスの分解に関与するものとして、ウロキナーゼ型プラスミノーゲンアクチベーター (U-PA) がある。U-PAはタンパク分解連鎖反応に特異的な引き金の役割を持つ。その直接の標的はプラスミノーゲンで、これは血中に豊富に存在し、傷や腫瘍および炎症部位などの組織の再構築部位に蓄積する不活性なセリンプロテアーゼの前駆体である。その他に、癌の転移・浸潤に関与しているプロテアーゼとして組織因子、ライソゾーム系の加水分解酵素およびコラゲナーゼ等が知られている。

現在我が国の死因の第一位を占める癌で、年間20万人以上が死亡している。

10

15

ゆえに、癌の診断および治療もしくは予防の目印となる特異物質の研究が精力的 に行われている。この特異物質を腫瘍マーカーもしくは腫瘍マーカー関連バイオ マーカーと名付けている。これらは癌の治療前診断補助、発生臓器および病理組 織型の推定、治療効果のモニタリング、再発の早期発見や予後の予測等に利用さ れ、現在では腫瘍マーカーを用いる検査は臨床に不可欠の検査となっており、中 でも肝細胞癌やヨークサック腫瘍に特異性が高いアルファ胎児タンパク質(AF P) (Taketa, K. et al.; Tumour Biol., 9, 110, 1988) および癌胎児性タン パク抗原(CEA)は世界中で広く利用されている。将来、腫瘍マーカーの必要 性は益々高まり、信頼性の高い癌の血清学的診断法に有用な臓器特異的マーカー、 腫瘍細胞種特異的マーカー等の開発が期待されている。現在までにヒト前立腺上 皮細胞で発現しているセリンプロテアーゼであるヒト腺性カリクレイン(hK 2) は前立腺癌のマーカーとして有用であることが報告されている。また、hK 2は前立腺特異的抗原 (PSA) の配列と78%の相同性を有しており、PSA も前立腺癌の生化学的マーカーとして広く使用されている (Mikolajczyk, S. D. et al.; Prostate, 34, 44, 1998, Pannek, J. et al.; Oncology, 11, 1273, 1997, Chu, T. M. et al.; Tumour Biology, 18, 123, 1997, Hsieh, M. et al.; Cancer Res., 57, 2651, 1997)。さらに、h K 2 は前立腺癌のマーカー だけでなく、胃癌のマーカーとしても有用であることが報告されている (Cho, J. Y. et al.; Cancer, 79, 878, 1997)。その他、血清中サイトケラチン19フ ラグメントを測定するシフラ (CYFRA 21-1) は肺癌に対して有用な腫瘍マーカー であること (Sugiyama, Y. et al. ; Japan J. Cancer Res., 85, 1178, 1994) 、 ガストリン放出ペプチド前駆体(ProGRP)が肺小細胞癌に対して有用な腫 瘍マーカーであること (Yamaguchi, K. et al.; Japan, J. Cancer Res., 86, 698, 1995) が報告されている。

25

20

### 発明の目的

ゆえに、本発明の主な目的は、脳、肺、前立腺、精巣、骨格筋および肝臓等の 各種組織において、アルツハイマー病(AD)、てんかん、癌、炎症、不妊症、 前立腺肥大症をはじめとする各種疾患の治療および診断に利用できる可能性があ り、さらに、現在用いられている診断マーカーに取って代わる、優れたマーカー となり得る新規セリンプロテアーゼを提供することである。

# 発明の概要

5 この様な状況の中、我々はヒトおよびマウス新規セリンプロテアーゼをコード する c D N A のクローニングに成功した。

本発明を概説すれば、本発明の第1の態様は生物学的に活性な、成熟体セリンプロテアーゼBSSP2のアミノ酸配列および該アミノ酸配列をコードする塩基配列である。

10 すなわち、配列番号2に示すアミノ酸238個から成るアミノ酸配列(成熟型BSSP2(配列番号2)) および該アミノ酸配列をコードする塩基配列(配列番号1、塩基番号1~714)である。また、実質的に配列番号2に類似するアミノ酸配列および実質的に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む。さらに、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。あるアミノ酸配列に、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。あるアミノ質が同等の性質を有する範囲内で該アミノ酸配列に1もしくは数個のアミノ酸の置換、欠失、付加および/または挿入等の修飾を施したアミノ酸配列をいう。タンパク質の修飾体には、例えば、リン酸付加体、糖鎖付加体、金属付加体(カルシウム付加体など)、他のタンパク質、例えばアルブミン等との融合体、またはタンパク質の二量体等が含まれる。

なお、以下に示す配列表中の塩基配列中における「n」記号は、通常の核酸塩基、アデニン (a)、シトシン (c)、グアニン (g)、チミン (t) のいずれかがその位置があることを意味する。

本発明の第2の態様は、成熟体BSSP2アミノ酸配列(配列番号2)のN末 端側に、配列番号4に示す-35から-1までの35個のアミノ酸が付加された、 アミノ酸273個から成るアミノ酸配列(タイプ1BSSP2(配列番号4)) および該アミノ酸をコードする塩基配列(配列番号3、塩基番号247~106 5)である。また、実質的に配列番号4に類似するアミノ酸配列および実質的に 類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列も含む。さらに、これらのアミノ酸

10

15

20

25

配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

本発明の第3の態様は、成熟体BSSP2アミノ酸配列(配列番号2)のN末端側に、配列番号6に示すー73からー1までの73個のアミノ酸が付加された、アミノ酸311個から成るアミノ酸配列(タイプ2BSSP2(配列番号6))および該アミノ酸をコードする塩基配列(配列番号5、塩基番号516~1448)である。また、実質的に配列番号6に類似するアミノ酸配列および実質的に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列も含む。さらに、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

本発明の第4の態様は、成熟体BSSP2アミノ酸配列(配列番号2)のN末端側に、配列番号8に示す-207から-1までの207個のアミノ酸が付加された、アミノ酸445個から成るアミノ酸配列(タイプ3BSSP2(配列番号8))および該アミノ酸をコードする塩基配列(配列番号7、塩基番号116~1450)である。また、実質的に配列番号8に類似するアミノ酸配列および実質的に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列も含む。さらに、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

本発明の第5の態様は、生物学的に活性な、成熟体ヒトのセリンプロテアーゼ、hBSSP2のアミノ酸配列および該アミノ酸配列をコードする塩基配列である。すなわち、配列番号10(アミノ酸番号 $1\sim240$ )に示すアミノ酸240個から成るアミノ酸配列(成熟型hBSSP2(配列番号10))および該アミノ酸配列をコードする塩基配列(配列番号9、塩基番号 $807\sim1526$ )である。また、実質的に配列番号10(アミノ酸番号 $1\sim240$ )に類似するアミノ酸配列および実質的に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む。さらに、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

本発明の第6の態様は、成熟体ヒトのセリンプロテアーゼ、hBSSP2のアミノ酸配列(配列番号10、アミノ酸番号 $1\sim240$ )のN末端に、配列番号10に示す $-217\sim-1$ までの217個のアミノ酸が付加されたアミノ酸457個から成るアミノ酸配列(配列番号10、アミノ酸番号 $-217\sim240$ )および該アミノ酸配列をコードする塩基配列(配列番号9、塩基番号 $156\sim152$ 6)である。また、実質的に配列番号10に類似するアミノ酸配列および実質的

10

20

に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む。さらに、これらのアミノ 酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

本発明の第7の態様は、配列番号10のアミノ酸-217~-1に示すアミノ酸217個から成るアミノ酸配列および該アミノ酸配列をコードする塩基配列(配列番号9、塩基番号156~806)である。また、実質的に配列番号10のアミノ酸-217~-1に示すアミノ酸217個から成るアミノ酸配列に類似するアミノ酸配列および実質的に類似するアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む。さらに、これらのアミノ酸配列を有するタンパク質の修飾体も含む。

また、本発明は、配列番号1、3、5、7および9に示す塩基配列、ならびに これらに類似する塩基配列にも関する。

本発明の第8の態様は、第1~第7の態様の塩基配列を含むベクター、これにより形質転換された形質転換細胞である.

本発明の第9の態様は、第6の態様の形質転換細胞からBSSP2タンパク質を製造する方法である。

15 本発明の第10の態様は、BSSP2遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト動物である。

本発明の第11の態様は、BSSP2タンパク質またはその断片に対する抗体 およびその製造方法である。

本発明の第12の態様は、第9の態様の抗体を用いる検体中のBSSP2タンパク質またはその断片を測定する方法である。

本発明の第13の態様は、BSSP2タンパク質を含む疾患の診断マーカーである。

以下、本明細書において、特記しない限り、各配列番号が示す塩基配列には、上記に示した種々のその断片、類似する塩基配列またはこれらの断片を含み、各配列番号が示すアミノ酸配列には、上記に示した種々のその断片、類似するアミノ酸配列、またはこれらの断片、もしくはこれらの修飾体を含むものとする。また、本明細書において、特記しなき限り、BSSP2、hBSSP2、mBSSP2には、上記に示した各アミノ酸配列を有するタンパク質を含むものとする。

#### 図面の簡単な説明

5

10

図1は、実施例2におけるマウスから調製したmRNAを用いたノザンブロッ トの結果を示す図である。

図2は、実施例2におけるマウスから調製したmRNAを用いたノザンブロッ トの結果を示す図である。

図3は、実施例4の方法により構築したプラスミド図である。

図4は、実施例4の方法によるプラスミドpFBTrypSigTag/BSSP2の構 築図図である。

図5は、ノザンハイブリダイゼーションによるhBSSP2 mRNAの検出 を示す図である。

図6は、RT-PCRによるhBSSP2 mRNAの検出を示す図である。 図7は、バキュロウイルス系によるhBSSP2の発現を示す図である。

### 発明の詳細な説明

本発明のhBSSP2もしくはmBSSP2をコードする塩基配列は、該タン 15 パク質を発現している細胞からmRNAを調製して、常法により二本鎖DNAに 変換して得ることができる。mRNAの調製にはグアニジンイソチオシアネー ト・塩化カルシウム法 (Chirwin, et al., Biochemistry, 18, 5294, 1979) 等 を用いることができる。全RNAからのポリ(A)+RNAの調製はオリゴ(d T) を結合した担体、例えばセファロースあるいはラテックス粒子等を用いたア 20 フィニティークロマトグラフィー等を用いて行うことができる。上記のごとくし て得られたRNAを鋳型にして、3、末端に存在するポリ(A)鎖に相補的なオ リゴ (dT) またはランダムプライマーあるいはhBSSP2もしくはmBSS P 2のアミノ酸配列の一部に相応する合成オリゴヌクレオチドをプライマーとし て逆転写酵素で処理し、この様にして得られたmRNAに相補的なDNAもしく 25 は c D N A から成るハイブリッドのm R N A 鎖を、例えばイー。コリ (E. c oli) RNase H、イー. コリ DNAポリメラーゼ1、イー. コリ DN Aリガーゼで処理し、DNA鎖に変換することにより、二本鎖 c DNAを得るこ とができる。

10

15

20

25

hBSSP2もしくはmBSSP2遺伝子塩基配列をもとに合成したプライマーを用いて、hBSSP2もしくはmBSSP2発現細胞ポリ(A)+RNAを鋳型にしてRT-PCR法によりクローニングすることも可能である。また、PCRによらず、hBSSP2もしくはmBSSP2遺伝子塩基配列をもとにプローブを作製・合成し、直接cDNAライブラリーをスクリーニングし、目的とするcDNAを得ることもできる。本発明の遺伝子を、これらの方法により得られた遺伝子の中から、その遺伝子の塩基配列を確認することにより選択することができる。本発明の遺伝子は、例えばホスホイミダイト法(Mattencci, M. D. et al., J. Am. Chem. Soc., 130, 3185, 1981)等の核酸化学合成を用いる常法に従って製造することもできる。

上記のようにして得られたhBSSP2またはmBSSP2遺伝子を用いて、各種組織におけるこれらの発現を調べることができる。

ノザン・ブロット解析の場合、mBSSP2は、15-20日目ののマウス胎児の頭、生後3ヶ月のマウスの肺、前立腺および精巣で発現を示し、hBSSP2は、脳、骨格筋および肝臓で発現を示した(図1、図2および図5参照)。RT-PCR解析の場合においては、mBSSP2は、生後12日の脳および精巣で、hBSSP2は、脳および骨格筋で発現が認められた。ゆえに、脳、前立腺、肺、精巣、骨格筋および肝臓において、本発明の新規セリンプロテアーゼが様々な役割を担っていると予想される。例えば、脳においてはアルツハイマー病(AD)、てんかん、脳腫瘍等の脳疾患の治療および診断に利用できる可能性がある。また、本発明のBSSP2およびそれをコードする遺伝子は、その他の組織においては癌、炎症、不妊症、前立腺肥大症をはじめとする各種疾患の治療および診断に利用できる可能性がある。その他に血液凝固・線溶・補体系にも何らかの影響を及ぼしていると予想できる。さらに、セリンプロテアーゼの阻害剤は、アルツハイマー病、てんかん、癌、炎症、不妊症、前立腺肥大症をはじめとする各種疾患の治療および予防に用いることができる可能性がある。

新規マウスセリンプロテアーゼは、タイプ1、2および3に分類することができ、タイプ1はアミノ酸273個から成り、タイプ2はアミノ酸311個から成り、タイプ3はアミノ酸445個から成ることが証明された。これらのアミノ酸

10

15

20

25

配列中には成熟体セリンプロテアーゼとしてN末端側が Ile-Val-Gly-Gly-Gln-Ala-Valから始まる 2 3 8 個のアミノ酸配列を共通して含有していた。また、成熟型のセリンプロテアーゼのアミノ酸配列中には、セリンプロテアーゼの活性を有するコンセンサス配列が含有されており、また、糖鎖結合部位に特有のアミノ酸配列が 2 ヵ所以上存在していることから、該アミノ酸配列から少なくとも糖鎖は 2 カ所以上存在しているものと予想される。

また、新規ヒトセリンプロテアーゼ(hBSSP2)は、配列番号10に示す通り、hBSSP2成熟体のN末端側に、膜貫通領域およびスカベンジャーレセプターシステインリッチ様ドメインが存在していた。

本明細書中で言うプロ部分とはプロ体から活性型タンパク質を削除した部分を 言い、プレ部分とはプレプロ体からプロ体を削除した部分を言い、プレプロ部分 とはプレブロ体から活性型タンパク質を削除した部分を言う。

配列番号2に示すアミノ酸配列はアミノ酸238個から成るBSSP2成熟型あるいは活性型タンパク質であり、これをコードする配列番号1に示す塩基配列は塩基数714個から成る。本発明者らは本発明の成熟型タンパク質のアミノ酸配列中のN末端のアミノ酸1~数個程度を欠失または付加させてもセリンプロテアーゼ活性が保持されることを証明しているが、配列番号2に示すものが好ましい。

配列番号4に示すアミノ酸配列はアミノ酸273個から成るタイプ1BSSP2タンパク質であり、それをコードする配列番号3に示す塩基配列は塩基数1685個から成る。アミノ酸番号-35~-1はプレプロ部分あるいはプロ部分であり、配列番号4に示すアミノ酸配列は、BSSP2タンパク質の前駆体型と考えられる。

配列番号6に示すアミノ酸配列はアミノ酸311個から成るタイプ2BSSP2タンバク質であり、それをコードする配列番号5に示す塩基配列は塩基数2068個から成る。アミノ酸番号-73~-1はプレプロ部分あるいはプロ部分であり、配列番号6に示すアミノ酸配列は、BSSP2タンパク質の前駆体型と考えられる。

配列番号8に示すアミノ酸配列はアミノ酸445個から成るタイプ3BSSP

10

15

20

25

2タンパク質であり、それをコードする配列番号7に示す塩基配列は塩基数2070個から成る。アミノ酸番号-207~-1はプレプロ部分あるいはプロ部分であり、配列番号8に示すアミノ酸配列は、BSSP2タンパク質の前駆体型と考えられる。

配列番号 4、 6 および 8 中には共通なアミノ酸配列として配列番号 2 に示した成熟型 B S S P 2 タンパク質を含有しており、さらに、配列番号 4 、6 および 8 のそれぞれのアミノ酸番号 -2 5  $\sim$  2 3 8 は共通配列として存在している。

配列番号10に示すアミノ酸配列は、アミノ酸457個から成るhBSSP2タンパク質であり、それをコードする配列番号9に示す塩基配列は塩基数1371からなる。配列番号10のアミノ酸番号-217~-1は、膜貫通領域およびスカベンジャーレセプターシステインリッチ様ドメインが存在しているため、hBSSP2は成熟体となって活性を示すだけでなく、アミノ酸番号-217~-1が付加した形態で活性を示すことも考えられる。

なお、一般に真核生物の遺伝子は多形現象を示すことが多く、この現象によって1個あるいはそれ以上のアミノ酸が置換される場合もあり、また、その場合であってもタンパク質の活性が保持される場合もある。ゆえに、配列番号2、4、6、8または10のいずれかに示されるアミノ酸配列をコードする遺伝子を人工的に改変したものを用いて得られたタンパク質をコードする遺伝子は、該タンパク質が本発明の遺伝子の特徴的な機能を有する限り全て本発明に含まれる。さらに、配列番号2、4、6、8または10のいずれかに示されるアミノ酸配列を人工的に改変したタンパク質は、本発明のタンパク質の特徴を有する限り全て本発明に含有される。改変とは、置換、欠失、付加および/または挿入を含むと解する。特に、配列番号2に示すBSSP2成熟型タンパク質のN末端アミノ酸に数個のアミノ酸を付加あるいは欠失等の改変をさせても、活性が保持されることを本発明者らは証明している。

すなわち、本発明のタンパク質には配列番号2、4、6、8または10のいずれかに記載のアミノ酸配列、さらに、配列番号1、3、5、7または9に示したいずれかの塩基配列によってコードされるアミノ酸配列またはこれらのアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入

10

15

20

25

されたアミノ酸配列を含み、セリンプロテアーゼファミリーに属するタンパク質 が含まれる。

所望のアミノ酸に対するコドンはそれ自体公知であり、その選択も任意でよく、例えば利用する宿主のコドン使用頻度を考慮して常法に従い決定できる(Grantham, R. et al., Nucleic Acids Res., 9, r43, 1981)。従って、コドンの縮重を考慮して塩基配列を適宜改変したものもまた本発明の塩基配列に含まれる。さらに、これら塩基配列のコドンの一部改変は、常法に従い、所望の改変をコードする合成オリゴヌクレオチドから成るプライマーを利用した部位特異的変異導入法(Mark, D. F. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 81, 5662, 1984)等に従って行うことができる。

さらに、配列番号 1、 3、 5 、 7 または 9 のいずれかに記載の塩基配列を含む塩基配列またはそれらに相補的な塩基配列とハイブリダイズすることができ、かつその塩基配列によってコードされるタンパク質が本発明による BSSP2 と同等の性質を有する限り、その DNA は本発明による DNA に含有される。ストリンジェントな条件下で特定配列にハイブリダイズすることができる配列は、特定配列がコードするタンパク質と類似した活性を持つものが多いと考えられる。本発明におけるストリンジェントな条件とは、例えば、 $5\times SSC$ 、5% デンハート溶液(0.1% BSA、0.1% Ficoll400、0.1% PV P)、<math>0.5% SDS および  $20\mu$  g/m 1 変性サケ精子 DNA を含有する溶液中で、37% にて一夜インキュベートし、ついで室温にて 0.1% SDS 含有  $2\times SSC$  で洗浄する条件である。SSC の代わりに適宜 SSPE を使用してもよい。

配列番号1、3、5、7または9のいずれかに記載の塩基配列に基づいて、B SSP2遺伝子を検出するためのプローブを設定することができる。あるいは、これらの塩基配列を含むDNAやRNAを増幅するためのプライマーを設定することができる。与えられた配列をもとにプローブやプライマーを設定することは当業者が日常的に行っている。設定された塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを化学合成によって得ることができる。そしてそのオリゴヌクレオチドに適当な標識を付加すれば、様々な形式のハイブリダイゼーションアッセイに利用するこ

10

15

20

とができる。あるいはPCRの様な核酸の合成反応に利用することができる。プライマーに利用するオリゴヌクレオチドは少なくとも10塩基、好適には15~50塩基の長さとするのが望ましく、プローブに利用するオリゴヌクレオチドは100塩基から全長の長さであることが望ましい。

さらに、本発明が提供するBSSP2のcDNA塩基配列に基づいて、ゲノム中に存在するBSSP2遺伝子のプロモーター領域、エンハンサー領域を取得することも可能である。具体的には特開平6-181767号、J. Immunol., 155, 2477, 1995、Proc. Natl. Acad. Sci, USA., 92, 3561, 1995)等と同様の方法でこれらの制御領域の取得が可能である。本明細書中で言うプロモーター領域とは転写開始部位の上流に存在する遺伝子の発現を制御するDNA領域を、エンハンサー領域とはイントロン、5、非翻訳領域、または3、非翻訳領域に存在する遺伝子の発現を増強するDNA領域を言う。

本発明はまた、配列番号1に示す塩基配列もしくは配列番号2のアミノ酸配列をコードする塩基配列、配列番号3に示す塩基配列もしくは配列番号4のアミノ酸配列をコードする塩基配列、配列番号5に示す塩基配列もしくは配列番号6のアミノ酸配列をコードする塩基配列、配列番号7に示す塩基配列もしくは配列番号8のアミノ酸配列をコードする塩基配列、または配列番号9に示す塩基配列もしくは配列番号10のアミノ酸配列をコードする塩基配列、あるいは、これらに類似する塩基配列を含むことを特徴とするベクターにも関する。ここで特定の塩基配列に類似する塩基配列とは、上記したストリンジェントな条件下で特定の塩基配列またはこれに相補的な塩基配列とハイブリダイズすることができ、かつその塩基配列によってコードされるタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列である。

ベクターは例えば、Invitrogen社製のpBAD/His、pRSE TA、pcDNA2. 1、pTrcHis2A、pYES2、pBlueBac 4. 5、pcDNA3. 1、pSecTag2、Novagen社製のpET、pBAC、Promega社製のpGEM、Stratagene社製のpBluescriptIIもしくはFarmacia社製のpGEX、pUC18/19、PfastBAC1 (GIBCO社製)等、本発明のタンパク質を発現し

10

15

20

25

得るベクターであれば特に限定されないが、好ましくは、実施例記載のpCRII-TOPOベクター、および、商業的に入手し得る発現ベクター、例えばpSecTag2Aベクター、pSecTag2Bベクター(Invitrogen社)を用い、自体公知の方法で本発明のタンパク質の分泌に適した分泌シグナル塩基配列と、その3,下流側に、Tag塩基配列、切断可能塩基配列および本発明の成熟体または活性型タンパク質をコードする塩基配列を挿入することができるクローニング部位をこの順序に組み込んで構築したタンパク質発現ベクター(本願出願人による「タンパク質発現ベクターとその使用」についての同日付け特計出願明細書)を用いる。具体的には、分泌シグナルとして、トリプシンシグナル、Tag塩基配列としてポリヒスチジンをコードする塩基配列、切断可能塩基配列として、酵素特異的切断が可能なアミノ酸配列をコードする塩基配列である、アミノ酸配列Asp-Asp-Asp-Lysをコードする塩基配列(当該アミノ酸配列はエンテロカイネースにより認識され、そのC末端部分において、組換え融合タンパク質が切断される。)を用いることが好ましい。

さらに、本発明は上記したようなベクターによりこれらが保持する本発明の塩 基配列を発現可能に保持する形質転換細胞を提供する。本明細書における形質転 換細胞に用いる宿主細胞としては、好ましくは動物細胞および昆虫細胞であるが、 本発明の発現ベクター中の目的タンパク質をコードする核酸配列を発現し、細胞 外に分泌することが可能な全ての細胞(微生物を含む)が挙げられる。

本明細書における動物細胞もしくは昆虫細胞としては、それぞれヒト由来の細胞、ハエもしくはカイコ由来の細胞が挙げられる。例えば、CHO細胞、COS細胞、BHK細胞、Vero細胞、S エローマ細胞、HEK293細胞、HeLa細胞、S Jurkat細胞、マウスL細胞、マウスC127細胞、マウスFM3A細胞、マウス繊維芽細胞、骨芽細胞、軟骨細胞、S 2、S f 9、S f 2 1、S H i gh Five S (登録商標)細胞等がある。本明細書における微生物とは、大腸菌もしくは酵母等が含まれる。

本発明のタンパク質は、それ自体、単離・精製・認識しやすいように組換え融合タンパク質として発現させることができる。組換え融合タンパク質とは目的タンパク質をコードする核酸配列により発現されたタンパク質のN末端側または/

15

20

25

およびC末端側に適当なペプチド鎖を付加して発現させたタンパク質である。本明細書における組換えタンパク質とは、目的タンパク質をコードする核酸配列を本発明の発現ベクターに組込み、発現された組換え融合タンパク質から目的タンパク質をコードする核酸由来でないアミノ酸配列を切断したものであり、実質的に本発明のタンパク質と同義語である。

上記発現ベクターの宿主細胞への導入法としては、例えば、リポポリアミン法、 DEAEーデキストラン法、ハナハン法、リポフェクチン法、リン酸カルシウム 法によるトランスフェクション、マイクロインジェクションおよびエレクトロポ ーレーション等の方法がある。

10 本発明は、上記したような本発明の塩基配列で形質転換した細胞を培養し、産生されたhBSSP2もしくはmBSSP2を採取する、hBSSP2もしくはmBSSP2の製造法にも関する。細胞の培養、タンパク質の分離、精製も、自体公知の方法によって行うことができる。

本発明は、また、本発明の新規なセリンプロテアーゼの阻害剤にも関する。阻害剤のスクリーニングは、候補化合物と接触させた酵素の活性を、候補化合物と接触させていない酵素の活性と比較する等の自体公知の方法により行うことができる。

本発明は、hBSSP2もしくはmBSSP2遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト動物に関する。ここで、hBSSP2もしくはmBSSP2もしくはmBSSP2をコードするcDNA、ゲノムDNAあるいは合成DNAを含む。また、遺伝子の発現には転写と翻訳のいずれのステップも含まれる。本発明によるトランスジェニック非ヒト動物は、hBSSP2もしくはmBSSP2の機能あるいは発現調節の研究、hBSSP2もしくはmBSSP2の機能あるいは発現調節の研究、hBSSP2もしくはmBSSP2が関与すると予想される疾患のメカニズム解明、医薬品のスクリーニング・安全性試験に用いる疾患モデル動物の開発に有用である。

本発明においては、遺伝子の発現を正常に調節しているいくつかの重要な部位 (エンハンサー、プロモーター、イントロン等) の一部に欠失、置換、付加および/または挿入などの変異を起こさせることにより、本来の遺伝子の発現レベルと比較して上昇または下降するように人工的に修飾することができる。この変異

PCT/JP99/06475 WO 00/31272

の導入は、公知の方法により行うことができ、トランスジェニック動物を得るこ とができる。

トランスジェニック動物とは狭義には遺伝子組換えにより、外来遺伝子が生 殖細胞に人為的に導入された動物のことをいい、広義にはアンチセンスRNA を用いて特定の遺伝子の機能を抑えたアンチセンス・トランスジェニック動物 や、胚性幹細胞(ES細胞)を用いて特定の遺伝子をノックアウトした動物、 点突然変異DNAを導入した動物を含み、個体発生の初期に外来遺伝子が安定 して染色体に導入され、その子孫に遺伝形質として伝達され得る動物のことを いう。

5

15

20

25

本明細書中でいうトランスジェニック動物とはヒト以外のすべての脊椎動物 10 を含む広義の意味に解する。本発明におけるトランスジェニック動物は、BS SP2の機能あるいは発現調節の研究、ヒトにおいて発現している細胞に関連 する疾患のメカニズムの解明、医薬品のスクリーニング・安全性試験に用いる 疾患モデル動物の開発に有用である。

トランスジェニック動物の作製方法は、位相差顕微鏡下で前核期卵子の核に、 微小ピペットで遺伝子を直接導入する方法(マイクロインジェクション法、米 国特許第4873191号)、胚性幹細胞(ES細胞)を使用する方法などが ある。その他、レトロウィルスベクターまたはアデノウイルスベクターに遺伝 子を挿入し、卵子に感染させる方法、また、精子を介して遺伝子を卵子に導入 する精子ベクター法等が開発されている。

精子ベクター法とは、精子に外来遺伝子を付着またはエレクトロポレーショ ン等の方法で精子細胞内に取り込ませた後に、卵子に受精させることにより、 外来遺伝子を導入する遺伝子組換え法である (M. Lavitranoet ら、Cell, 57, 717, 1989)。あるいはバクテリオファージP1のcre/loxPリコンビ ナーゼ系やサッカロマイセス・セレビシアエ (Saccharomyces cerevisiae) の FLPリコンビナーゼ系等によるin vivoにおける部位特異的遺伝子組 換えを用いることもできる。また、レトロウィルスを使用して、非ヒト動物へ 目的タンパク質のトランスジーンを導入する方法も報告されている。

マイクロインジェクション法によるトランスジェニック動物作製方法は、例

10

15

20

25

えば、以下に示すようにして行われる。

まず、発現制御に関わるプロモーター、特定のタンパク質をコードする遺伝子、ポリAシグナルから基本的に構成されるトランスジーンが必要である。プロモーター活性により特定分子の発現様式や発現量が左右され、また、導入トランスジーンのコピー数や染色体上の導入部位により作製されたトランスジェニック動物が系統間で異なるため、各系統間で発現様式・発現量を確認する。非翻訳領域やスプライシングにより発現量が変化することが判明しているため、予めポリAシグナルの前にスプライシングされるイントロン配列を導入してもよい。受精卵に導入する遺伝子はできるだけ純度の高いものを使用することが重要である。使用する動物としては、受精卵採取用マウス(5~6週齢)、交配用雄マウス、偽妊娠雌マウス、輸精管結紮雄マウス等が用いられる。

効率よく受精卵を得るために、ゴナドトロピン等により排卵を誘発してもよい。受精卵を回収し、マイクロインジェクション法にて卵子の雄性前核にインジェクションピペット中の遺伝子を注入する。注入した卵子を輸卵管に戻すための動物(偽妊娠雌マウス等)を用意し、一匹に対して約10~15個を移植する。その後、誕生したマウスにトランスジーンが導入されているか否かを、尾の先端部からゲノムDNAを抽出し、サザン法あるいはPCR法によりトランスジーンを検出するか、あるいは相同組み換えが起こったときのみに活性化するマーカー遺伝子を挿入したポジティブクローニング法により確認することができる。さらに、トランスジーンの発現を確認するため、ノザン法もしくはRT-PCR法によりトランスジーン由来転写産物を検出する。または、タンパク質に対する特異的抗体によって、ウェスタンブロッティングを行ってもよい。

本発明のノックアウトマウスは、mBSSP2遺伝子の機能が失われるように処理されたものである。ノックアウトマウスとは相同組換え技術により任意の遺伝子を破壊し、機能を欠損させたトランスジェニックマウスをいう。ES 細胞を用いて相同組換えを行い、一方の対立遺伝子を改変・破壊した胚性幹細胞を選別し、ノックアウトマウスを作製することができる。例えば、受精卵の胚盤胞や桑実胚期に遺伝子を操作した胚性幹細胞を注入して、胚性幹細胞由来

10

15

20

25

の細胞と胚由来の細胞が混ざったキメラマウスを得る。このキメラマウス(キメラとは、2個以上の受精卵に基づいた体細胞で形成される単一個体をいう)と正常マウスを交配すると、一方の対立遺伝子の全てが改変・破壊されたヘテロ接合体マウスを作製することができる。さらに、ヘテロ接合体マウス同士を交配することで、ホモ接合体マウスが作製できる。

相同組換えとは、遺伝子組換え機構で塩基配列が同じ、または非常に類似している2つの遺伝子間で起こる組換えのことをいう。相同組換えを起こした細胞の選別にはPCRを使用することができる。挿入遺伝子の一部と挿入が期待される領域の一部をプライマーとして用いるPCR反応を行い、増幅産物ができた細胞で相同組換えを起こしていることが判明できる。また、胚幹細胞で発現している遺伝子に相同組み換えを起こさせる場合には、導入遺伝子にネオマイシン耐性遺伝子を結合させておき、導入後に細胞をネオマイシン耐性にさせることにより選択することができる等、公知の方法およびそれらの変法を用いて容易に選択することができる。

本発明はまた、hBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を認識する抗体を提供する。本発明の抗体には例えば、配列番号2、4、6、8または10のいずれかに記載のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその断片に対する抗体が含まれる。hBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片に対する抗体(例えばポリクローナル抗体、モノクローナル抗体、ペプチド抗体)または抗血清は、本発明のhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片等を抗原として用い、自体公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。

10

15

20

25

およびICR系マウス等が好ましく用いられる。

モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められる個体を選択し、最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば後記の標識化hBSSP2もしくはmBSSP2と抗血清とを反応させた後、抗体に結合した標識剤の活性を測定することによりなされる。融合操作は既知の方法、例えばケーラーとミルスタインの方法(Nature, 256, 495, 1975)やその変法(J. Immunol. Method, 39, 285, 1980、Eur. J. Biochem., 118, 437, 1981、Nature, 285, 446, 1980)に従い実施できる。融合促進剤としてはポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルス等が挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。さらに融合効率を高めるために、適宜レクチン、ポリーLーリジンもしくはDMSOを添加することもできる。

骨髄腫細胞としては例えばX-63Ag8、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1等が挙げられるが、好ましくはSP2/0が用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:20~20:1であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG6000)を10~80%程度の濃度で添加し、20~40℃、好ましくは30~37℃で1~10分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。抗hBSSP2もしくはmBSSP2抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、hBSSP2もしくはmBSSP2抗原を直接または担体と共に吸着させた固相(例えば、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合した抗hBSSP2もしくはmBSSP2モノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素等で標識したhBSSP2もしくはmBSSP2を加え、固相に結合した

10

15

20

25

抗hBSSP2もしくはmBSSP2モノクローナル抗体を検出する方法等が挙 げられる。

抗hBSSP2もしくはmBSSP2モノクローナル抗体の選別およびクローニングは、自体公知またはそれに準じる方法に従って行うことができる。通常HAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地で行われる。選別、クローニングおよび育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地、またはハイブリドーマ培養用無血清培地等を用いることができる。培養温度は、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行われる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗BSSP2抗体価の測定と同様にして測定できる。すなわち、測定方法としてはラジオイムノアッセイ(RIA)法、酵素免疫測定法(ELISA)法、FIA(蛍光イムノアッセイ)法、プラーク測定法、凝集反応法等を用いることができるが、以下に示すようなELISA法が好ましい。

ELISA法によるスクリーニング

免疫抗原と同様の操作で調製したタンパク質をELISAプレートの各ウェルの表面に固定化する。次に、非特異的吸着を防止する目的で、BSA、MSA、OVA、KLH、ゼラチンもしくはスキムミルク等を各ウェルに固定化する。この各ウェルにハイブリドーマ培養上清液を添加し、一定時間放置し免疫反応を行わせる。PBS等を洗浄液として各ウェルを洗浄する。この洗浄液中には界面活性剤を添加することが好ましい。酵素標識二次抗体を添加し一定時間放置する。標識酵素としては、βーガラクトシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、ペルオキシダーゼ等を用いることができる。同じ洗浄液で各ウェルを洗浄後、使用した標識酵素の基質溶液を添加し酵素反応を行わせる。添加したハイブリドーマ培養上清液中に目的とする抗体が存在する場合は酵素反応が進行し基質溶液の色が変化する。

クローニングは、通常半固体アガー法や限界希釈法等のそれ自体公知の方法で

10

15

20

25

行うことができ、具体的には前記の方法で目的とする抗体を産生するウェルを確 認した後、クローニングを行いシングルクローンを得る。クローニング法として は、培養プレート1ウェル当たりに1個のコロニーが形成するようにハイブリド 一マ細胞を希釈して培養する限界希釈法等を用いると良い。限界希釈法によるク ローニングには、コロニー形成能と高めるために支持細胞を用いるか、インター ロイキン6などの細胞増殖因子を添加しても良い。その他、FACSおよびシン グルセルマニプレーション法を用いてクローニングすることができる。クローン 化されたハイブリドーマを、好ましくは無血清培地中で培養し、至適量の抗体を その上清に加える。この様にして得られた単一のハイブリドーマは、フラスコや 細胞培養装置を用いて大量培養を行うか、動物の腹腔内で培養する (J. Immunol. Meth., 53, 313, 1982) ことにより、モノクローナル抗体を得ることができる。 フラスコ内で培養を行う場合は、0~20%のFCSを含む細胞培養用培地 (IMDM、DMEM、RPMI 1 6 4 0 およびMEM等) を用いて行うことができる。動物の 腹腔内で培養する場合は、細胞融合に使用した骨髄腫細胞の由来となった動物と 同種、同系統の動物または胸腺欠損ヌードマウス等を使用することが好ましく、 予めプリスタン等の鉱物油を投与してからハイブリドーマを移植する。1~2週 間後腹腔内に骨髄腫細胞が増殖し、モノクローナル抗体を含む腹水を得ることが できる。

本発明によるモノクローナル抗体は、hBSSP2もしくはmBSSP2に特異的なエピトープを認識するものを選択することによって、他のタンパク質と交差しないものとすることができる。一般的にそのタンパク質を構成するアミノ酸配列の中から、連続する少なくとも3以上のアミノ酸残基、望ましくは7~20アミノ酸のアミノ酸配列によって提示されるエピトープは、そのタンパク質に固有のエピトープを示すと言われている。従って、配列番号2、4、6または8のいずれかに記載されたアミノ酸から選択され、かつ連続する少なくとも3アミノ酸残基から成るアミノ酸配列を持つペプチドによって構成されるエピトープを認識するモノクローナル抗体は、本発明におけるBSSP2特異的なモノクローナル抗体といえる。配列番号2、4、6、8および10に記載されたアミノ酸配列の間で保存されたアミノ酸配列を選べば、BSSP2ファミリーに共通のエピト

PCT/JP99/06475 WO 00/31272

5

10

15

20

25

ープを選択することができる。あるいは各配列に特異的なアミノ酸配列を含む領域であれば、それぞれのタンパク質の識別が可能なモノクローナル抗体を選択することができる。

抗 n B S S P 2 もしくはm B S S P 2 モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法に従って行うことができる。公知の精製法としては、例えば、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、硫安沈殿法、イオン交換体(例えばD E A E)による吸脱着法、超遠心法、ゲル濾過法、抗原結合固相またはプロテイン A もしくはプロテイン G 等の活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法のような手法を施すことができる。精製過程において凝集物の形成や抗体価の低下を防止する目的で、例えばヒト血清アルブミンを 0.05~2%の濃度で添加する。その他、グリシン、αーアラニン等のアミノ酸類、特にリジン、アルギニンおよびヒスチジン等の塩基性アミノ酸、グルコースやマンニトール等の糖類または塩化ナトリウム等の塩類を添加しても良い。I g M 抗体の場合、特に凝集しやすいことが知られているため、βープロピオニラクトンおよび無水酢酸で処理しても良い。

本発明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原)自体、あるいはそれとキャリアータンパク質との複合体を作り、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血動物に免疫を行い、該免疫動物から本発明のタンパク質またはその断片に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行うことにより製造することができる。温血動物を免役するために用いられる免疫抗原とキャリアータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク質の種類およびキャリアータンパク質との複合体に関し、キャリアータンパク質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免役したハプテンに対して抗体が効率よくできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させても良いが、例えばウシ血清アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカップリングさせる方法が用いられる。また、ハプテンとキャリアーのカップリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレ

10

15

20

イミド活性エステル、チオール基、ジチオピリジル基を含有する活性エステル試薬などが用いられる。縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤と共に投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与しても良い。投与は、通常2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行われる。ポリクローナル抗体は上記の方法で免役された温血動物の血液、腹水等、好ましくは血液から採取することができる。抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行うことができる。

hBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片に対するモノクローナル抗体ならびにポリクローナル抗体は、hBSSP2もしくはmBSSP2を発現している細胞に関連する疾病の診断や治療に利用することが可能である。これらの抗体を用いて、本発明のhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片との免疫学的な結合に基づき、hBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を測定することができる。具体的には、これらの抗体を用いてhBSSP2もしくはmBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を測定する方法としては、例えば、不溶性担体に結合させた抗体と標識化抗体とによりhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を反応させて生成したサンドイッチ錯体を検出するサンドイッチ法、また、標識化hBSSP2もしくはmBSSP2と検体中のhBSSP2もしくはmBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を抗体と競合的に反応させ、抗体と反応した標識抗原量から検体中のhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を測定する競合法を利用して検体中のhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片を測定する方法が挙げられる。

25 サンドイッチ法によるhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片の測定においては、まず、固定化抗体とhBSSP2もしくはmBSSP2またはその断片とを反応させた後、未反応物を洗浄によって完全に除去し、標識化抗体を添加して固定化抗体-hBSSP2もしくはmBSSP2標識化抗体を形成させる2ステップ法もしくは固定化抗体、標識化抗体およびhBSSP2もしくはm

PCT/JP99/06475 WO 00/31272

5

10

15

20

25

BSSP2またはその断片を同時に混合する1ステップ法などを用いることができる。

測定に使用される不溶性担体は、例えばポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリエステル、ポリアクリル酸エステル、ナイロン、ポリアセタール、フッ素樹脂等の合成樹脂、セルロース、アガロース等の多糖類、ガラス、金属等が挙げられる。不溶性担体の形状としては、例えばトレイ状、球状、繊維状、棒状、盤状、容器状、セル、試験管等の種々の形状を用いることができる。抗体を吸着した担体は、適宜アジ化ナトリウム等の防腐剤の存在下、冷所に保存する。

抗体の固層化には、公知の化学的結合法または物理的吸着法を用いることができる。化学的結合法としては例えばグルタルアルデヒドを用いる方法、Nースクシニイミジルー4ー(Nーマレイミドメチル)シクロヘキサンー1ーカルボキシレートおよびNースクシニイミジルー2ーマレイミドアセテートなどを用いるマレイミド法、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸などを用いるカルボジイミド法が挙げられる。その他、マレイミドベンゾイルーNーヒドロキシサクシニミドエステル法、Nーサクシミジルー3ー(2ーピリジルジチオ)プロピオン酸法、ビスジアゾ化ベンジジン法、ジパルミチルリジン法が挙げられる。あるいは、先に被検出物質とエピトープの異なる2種類の抗体を反応させて形成させた複合体を、抗体に対する第3の抗体を上記の方法で固層化させておいて捕捉することも可能である。

標識物質としては、酵素、蛍光物質、発光物質、放射性物質および金属キレート等を使用するのが好ましい。酵素としては、例えばペルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、βーDーガラクトシダーゼ、リンゴ酸デヒドロゲナーゼ、ブドウ球菌ヌクレアーゼ、デルター5ーステロイドイソメラーゼ、αーグリセロールホスフェートデヒドロゲナーゼ、トリオースホスフェートイソメラーゼ、西洋わさびパーオキシダーゼ、アスパラギナーゼ、グルコースオキシダーゼ、リボヌクレアーゼ、ウレアーゼ、カタラーゼ、グルコースー6ーホスフェートデヒドロゲナーゼ、グルコアミラーゼ、アセチルコリンエステラーゼ等が挙げられ、蛍光物質としては、例えばフルオレセインイソチアネート、フィコビリプロテイン、

10

15

20

25

ローダミン、フィコエリトリン、フィコシアニン、アロフィコシアニン、オルトフタルアルデヒド等が挙げられ、発光物質としてはイソルミノール、ルシゲニン、ルミノール、芳香族アクリジニウムエステル、イミダゾール、アクリジニウム塩およびその修飾エステル、ルシフェリン、ルシフェラーゼ、エクオリン等が挙げられ、放射性物質としては125 I、127 I、131 I、14 C、3 H、32 P、35 S等が挙げられるが、これらに限らず免疫学的測定法に使用することができるものであれば特に限定されない。さらに、抗体にビオチン、ジニトロフェニル、ピリドキサールまたはフルオレサミンの様な低分子ハプテンを結合させても良い。好ましくは西洋わさびペルオキシダーゼを標識化酵素として用いる。本酵素は多くの基質と反応することができ、過ヨウ素酸法によって容易に抗体に結合させることができる。

標識化剤が酵素である場合には、その活性を測定するために基質、必要により発色剤を用いる。酵素としてペルオキシダーゼを用いる場合には、基質溶液として $H_2O_2$ を用い、発色剤として2, 2, -アジノージー [3-エチルベンズチアゾリンスルホン酸] アンモニウム塩(ABTS)、5-アミノサリチル酸、オルトフェニレンジアミン、4-アミノアンチピリン、3, 3, 5, 5, -テトラメチルベンジジン等を使用することができ、酵素にアルカリフォスファターゼを用いる場合は基質としてオルトニトロフェニルフォスフェート、バラニトロフェニルリン酸等を使用することができ、酵素に $\beta-D-$ ガラクトピラノシド)、4-メチルウンベリフェニル- $\beta-D-$ ガラクトピラノシド等を使用することができる。本発明には、また、前述のモノクローナル抗体、ポリクローナル抗体および試薬類をキット化したのものも含まれる。

架橋剤としては、N, N'ーオルトフェニレンジマレイミド、4ー(Nーマレイミドメチル)シクロヘキサン酸・Nースクシンイミドエステル、6ーマレイミドヘキサン酸・Nースクシンイミドエステル、4, 4'ージチオピリジン、その他公知の架橋剤が利用可能である。これらの架橋剤と酵素および抗体との反応は、それぞれの架橋剤の性質に応じて既知の方法に従って行えばよい。また、抗体としては、場合によっては、そのフラグメント、例えばFab'、Fab、F(a

15

20

25

b')2を用いる。また、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体にかかわらず同様の処理により酵素標識体を得ることができる。上記架橋剤を用いて得られる酵素標識体をアフィニティークロマトグラフィー等の公知の方法にて精製すれば、更に感度の高い免疫測定系が可能となる。精製した酵素標識化抗体は、安定剤としてチメロサールもしくはグリセリン等を加えて、あるいは凍結乾燥して冷暗所に保存する。

測定対象は、血漿、血清、血液、尿、組織液、脳脊髄液等の体液等、BSSP 2もしくはその断片を含む試料またはBSSP2の前駆体もしくはその断片を含む試料であれば限定されない。

10 以下、実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの 実施例に限定されるものではない。

実施例1 新規セリンプロテアーゼmBSSP2遺伝子のクローニング

mouse brain cDNA library (Clontech社) を鋳型にして、プライマー配列 1; GTG CTC ACN GCN GCB CAY TG (配列番号20)、2; CCV CTR WSD CCN CCN GGC GA(配列番号21)に示すセリンプロテアーゼに共通のアミノ酸に対応する核酸 配列のプライマーを用いたPCR法でクローニングを行った。すなわち鋳型を5  $\mu$  l、 $10 \times E \times T$  a q バッファーを  $5 \mu$  l、 d NT P を  $5 \mu$  l、上記プライ マーを各10pmol、ExTaq(TAKARA社製) を0.5μ 1 加え滅菌水で全 量を $50\mu$ 1とし、94 $^{\circ}$ にて0.5分、55 $^{\circ}$ にて0.5分、72 $^{\circ}$ にて1分 のサイクルで30回PCRを行った。このPCR産物をTOPO TAクローニ ングキット(Invitrogen社)添付の p C R I I - T O P O ベクターと混ぜ、室温 で5分間放置した。その後常法通りにキット添付の大腸菌Top 10に形質転 換し、LB (Amp+) プレート (100μg/mlのアンピシリンを含有す る)に播いた。得られた各コロニーから常法通りにプラスミド抽出し、蛍光シー クエンサー (ABI社) を用いてサイクルシークエンス法による塩基配列の決定を 行った。得られた各クローンの配列をGenBankで相同性を調べ、未知であ ったクローン、BSSB2遺伝子について5'RACE、3'RACE法により c DNA全長を得、上記法と同じく塩基配列の決定を行った。すなわち、BSS P2クローン特異ブライマー、GSP1プライマー (mBSSP2.2 (配列番号2

25

7) またはmBSSP2.0 (配列番号22))、およびGSP2プライマー (m BSSP2R2 (配列番号28) またはmBSSP2.1 (配列番号23)) を作製し、mouse brain Marathon-Ready cDNA(Clontech社)を用いてこの試薬に付属するAP1 プライマーと上記GSP1プライマーのいずれかで94℃、2分を1サイクル、 5 94℃にて30秒、60℃にて30秒、72℃にて30秒を35サイクルするP CRを行った。次に、このPCR産物を1/100に希釈したものを $5\mu$ 1、1  $0 \times$ バッファーを $5 \mu$  l 、d NTPを $5 \mu$  l 、 $1 0 \mu$  Mの上記GSP2プライ マーのいずれかを10pmol、試薬に付属するAP2プライマーを10pmo 1、ExTaqを0.5ユニット、滅菌水で全量を50μ1とし、先と同様にP CRを行った。このPCR産物を上記TOPO TAクローニングキットを用い 10 てクローニングし、シークエンスを行い前記クローンの上流、下流領域を得た。 この際、タンパク質の全長をカバーしていないと思われるクローンについては更 に、新たに判明した塩基配列に基づいて下記に示す特異的プライマーを作製した。 またこの配列を基にしてORFを増幅できるような下記に示すプライマー (mBSSPF7 (配列番号26)、mBSSP2R5/E (配列番号29))を作製し、 mouse 15 brain Marathon-ready cDNAを鋳型としてPCRを行い同一クローンであること を確認し、これをTOPO TAクローニングキットに添付のpCR II-TO POベクターにクローニングし、全長の c DNAクローンが入ったプラスミド p CR II/mBSSP2を得た。このプラスミド中に含まれるDNAの塩基配 列を配列番号7に、この塩基配列から推定されるmBSSP2タンパク質のアミ ノ酸配列を配列番号8に示す。さらに、異なる2つのタイプのクローンも得られ た。これらのDNAの塩基配列をそれぞれ配列番号3および5に、これらの塩基 配列から推定されるmBSSP2タンパク質のアミノ酸配列を配列番号4および 6に示す。この新規プロテアーゼは、タイプ1、2および3に分類することがで き、タイプ1はアミノ酸273個から成り、タイプ2はアミノ酸311個から成 り、タイプ3はアミノ酸445個から成る。これらのアミノ酸配列中には成熟体 セリンプロテアーゼとしてN末端側が Ile-Val-Gly-Gly-Gl n-Ala-Valから始まる238個のアミノ酸配列を共通して含有していた。 また、成熟型のセリンプロテアーゼのアミノ酸配列中には、セリンプロテアーゼ

の活性を有するコンセンサス配列が含有されており、また、糖鎖結合部位に特有 のアミノ酸配列が2ヵ所以上存在していることから、該アミノ酸配列から少なく とも糖鎖は2カ所以上存在しているものと予想される。

表1

5	<b>数</b> 1						
J	配列番号	プライマー名	向き	配列	用途		
	2 2	mBSSP2.0	Forward	ATGGTGGAGAAGATCATTCCT	RACE		
	2 3	mBSSP2.1	Forward	TACAGTGCCCAGAACCATG	RACE		
	2 4	mBSSPF4	Forward	CTCAACTCTCTGCTAGACCG	RACE		
10	2 5	mBSSP2F5	Forward	ATAGTTGGCGGCCAAGCTGT	mature		
	2 6	mBSSPF7	Forward	CCCAGCAGAACTTACTGCCT	全長用		
	2 7	mBSSP2.2	Reverse	TGTTGCAGAGGTGGGTGCTG	RACE		
	2 8	mBSSP2R2	Reverse	TACCATTGTGTCCTGCAGTGT	RACE		
	2 9	mBSSP2R5/E	Reverse	TGAATTCTGCTGCTTCTTCGGCTAGCG	全長用		
	20						

15

20

25

# 実施例2 mBSSP2遺伝子のマウス臓器での発現

Balb/cマウスあるいはその胎児の各種臓器から、QuickPrep Micro mRNA purification Kit(Amersham-Pharmacia)のプロトコルに従い、mRNAを単離し た。これらを常法通りに電気泳動し、ナイロンメンブランに転写した。このフィ ルターをpCR II/mBSSP2よりmBSSP2の成熟体をコードする部 分を単離・精製し、 $\alpha-^{32}$  P d C T P で標識したプローブを  $5 \times S$  S C で希釈 したものと、65℃で一昼夜反応させた。その後、このフィルターを2×SS C/0.1% SDSで室温30分間、1×SSC/0.1% SDSで室温3 0分間、0.1×SSC/0.1% SDSで65℃30分間で2回洗い、FL A 2000用イメージングプレート(富士フィルム社)に1日露光させ、解析 した。マウス胎児の頭から調製したmRNA、生後5日、10日、14日、18 日、30日、3ヶ月、7ヶ月、1年のマウスの脳から調製したmRNA(図1)、 および、生後3ヶ月のマウスの各種臓器から調製したmRNA(図2)を用いて 行った結果を示す。また上記で作製したマウスmRNAをReady To Go RT-PCR

15

20

Beads (Amersham-Pharmacia) を用いてキット添付のプロトコール通りにmBSSP2について遺伝子特異的プライマー (配列番号25、29)を用いてRT-PCRを行った。

図1および図2から、mBSSP2はノザンブロット解析の場合、15-20日目の胎児の頭で発現を示し、生後3ヶ月のマウスでは、前立腺および精巣で発現を示すことが認められた。またRT-PCRの結果、生後12日の脳および生後3ヶ月の精巣で発現が認められた。

実施例3 mBSSP2 遺伝子がコードする新規セリンプロテアーゼ成熟タンパク質の発現

# 10 (1)発現プラスミドの構築

プラスミドpCR II/mBSSP2をテンプレートに、BSSP2タンパク質の成熟体をコードするcDNA領域をPCR反応にて増幅した(配列番号25および29の配列を有するプライマーを用い、配列番号1の塩基番号1~717の部分を増幅した)。このPCR産物をpTrcーHisB(Invitrogen)をBamHIで消化後、マングビーン・ヌクレアーゼで平滑末端にしたものに常法通りにライゲーションし、大腸菌JM109を形質転換させ、生じたコロニーをPCR法にて解析して目的とするセリンプロテアーゼ発現プラスミドpTrcHis/mBSSP2を含む大腸菌を得た。

得られた大腸菌は、E. coli pTrcHis/mBSSP2と命名し、1998年10月29日より、受託番号FERM P-17033の下、日本国茨城県つくば市東1丁目1-3通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託してある。

# (2)発現プラスミドを含む大腸菌でのタンパク発現

発現プラスミドを持つ大腸菌のシングルコロニーを10mlのLB(Amp+)培地に接種し、一晩37℃で培養した。これを250mlのLB(Amp+)培地に接種し、37℃で培養した。600nmの吸光度が0.5になった時、250μlの0.1MIPTG(イソプロピルーβーD(ー)チオガラクトピラノシド)を加え、更に5時間培養した。この大腸菌を遠心分離後、菌体破壊バッファー(10mMリン酸バッファー pH7.5、1mM EDTA)で懸濁し、氷上で超音波処理

10 実施例4 mBSSP2 遺伝子がコードする新規セリンプロテアーゼ成熟 タンパク質のpFBTrypSigTag/BSSP2を用いた発現

(1) pFBTrypSigTag/BSSP2の作製

5

15

20

25

配列番号 11212をアニールさせてNheI2BamHI 消化したフラグメントをNheI-BamHI 消化したpSecTag2A (Invitrogen社製) に挿入し、pSecTrypHis とした。 $5\mu g$ のpSecTrypHis べクターに対して20単位のBamHIを加え、37 で 4 時間かけて切断した後、6 単位のマングビーンヌクレアーゼ(宝酒造)を加えて室温(25 で 30 分間反応させて末端を平滑化した。更に、20 単位のXhoI でクローニングサイトの3 の 側を切断した後、1 単位の細菌アルカリホスファターゼ(宝酒造)を加えて65 で 30 分反応した。

特開平9-149790またはBiochim. Biophys. Acta, 1350, 11, 1997に記載されている方法に準じて、COLO201細胞よりmRNAを調製し、cDNAを合成し、プラスミドpSPORT/ニューロシンを得た。pSPORT/ニューロシンより、配列番号13および14の配列を有するプライマーを用いてPCRを行い、ニューロシン活性型領域のcDNAを得た。このPCR産物の3'側のXhoIサイトを10単位のXhoIで、37℃、3時間反応させることにより切断した。これとpSecTrypHisをTAKARAライゲーションキットを用いて挿入し、pSecTrypHis/ニューロシンを得た(図3)

10

15

20

25

プラスミドp Sec Tag 2 Aの $1\mu$ g( $0.1\mu$ l)を制限酵素Nhe I およびBamHIで処理することにより、Ig Gkのリーダー配列をコードする領域を完全に除去した。この溶液に対して、配列番号40および41の配列を有するDNAをそれぞれ100pmoleづつ加え、70Cで10分間熱処理した後室温で30分間放置してアニーリングした。Nhe IとBamHIで処理したHis分泌シグナル配列とp Sec Tag 2 A  $1\mu$ lづつにDNAライゲーションキットVer. 2(宝酒造株式会社)のI液を $2.0\mu$ l加え、16Cで、30分間反応させた。

反応液に大腸菌コンピテントセルXL1-Blue(STRATAGENE社)0.1 mlを加え、氷上で30分間反応させた後、42℃で、60秒間熱ショックを与えた。2分間氷上に置いた後、SOC培地(東洋紡績株式会社)を0.9 ml加え、37℃で、1時間シェーカーで振とう培養した。5,000 rpmで1分間遠心分離して、上清を廃棄した。遠心管内に残った溶液で沈殿したコンピテントセルを懸濁し、1:10の割合で2枚の100  $\mu$  g/mlのアンピシリンを含むアンピシリンLBプレートに播いた。37℃で、1 晩培養し、生じたコロニーから得られたプラスミドのうち、His分泌シグナルのDNAが挿入されているものをPCRで選択し、それをpTrypHisとした。

pTrypHisのHis Tag領域を含むおよそ200bpを配列番号16及び17の配列を有するプライマーによって増幅し、HindIIIとBamHIによる消化で生じたHis Tagとエンテロキナーゼ認識部位を含むおよそ40bpの断片をpTrypSigK挿入してpTrypSigTagを作製した(図4A)。

p T r y p S i g T a g のトリプシノンシグナル配列からエンテロキナーゼ認識部位までを配列番号 1 4 と 1 8 の配列を有するプライマーを用いた P C R によ

10

15

20

25

って作製したcDNAをBglIIとBamHI消化によって切り出し、pFastBAC 1のBamHIサイトに挿入した。挿入方向を配列番号14と19の配列を有す るプライマーを用いたPCRによって確認し、ポリヘドリンプロモーターによっ て転写・翻訳される方向に挿入されたクローンを選択し、pFBTrypSig Tagとした。

5μgのpFBTrypSigTagベクターに対して20単位のBamHI を加え、37℃で4時間かけて切断した後、6単位のマングビーンヌクレアーゼ 宝酒造)を加えて室温(25℃)で30分間反応させて末端を平滑化した。更に、 20単位のEcoRIでクローニングサイトの3'側を切断した後、1単位の細 菌アルカリホスファターゼ(宝酒造)を加えて65℃で30分反応した。

E. coli pTrcHis/mBSSP2 (寄託番号FERM P-17 033) から調製したpTrcHis/mBSSP2またはpCRII/mBS SP2を用い、通常の方法でPCRを行い、mBSSP2の活性体領域のcDN Aを得た。得られたcDNAをpFBTrypSigTagに挿入しpFBTr ypSigTag/mBSSP2を得た(図4B)。この際、塩基配列を決定す ることにより、正しくmBSSP2が挿入されているかを確認した。

pFBTrypSigTag/mBSSP2をGibco BRL BAC-TO-BAC バキュ ロウイルス発現系のプロトコールに従ってバクミドDNA上にトリプシノーゲン シグナルペプチド、ヒスタグ及びエンテロキナーゼ認識部位を融合したキメラh BSSP2を持つ組み換えバクミドを作製した。これをBAC-TO-BAC バキュロウ イルス発現系のマニュアルに従いSf-9細胞で発現させたところ、ウィルス感 染後2日目より培養上清中に分泌された。

### (2) 酵素活性の測定

この培養上清中に得られた組換え融合タンパク質mBSSP2をキレートカラ ムに通し精製し、透析後、酵素活性を測定した。まず、培養上清をPBSバッフ アーを用いてキレートカラム(Ni-NTA-Agarose, Qiagen社 製)に供し、PBSにイミダゾール(和光純薬工業)を溶解した溶液で段階的に 溶出した。得られたイミダゾール溶出分画を、さらにPD-10カラム (Pha rmacia社製)でPBSバッファーに交換した。このサンプル50μLにエ

10

15

20

25

ンテロキナーゼ(1 U / 1 μ L,Invitrogen社製)1 0 μ Lを混和し、室温で6 0 分反応させた。次に各種合成基質(ペプチド研究所;Boc-Gln-Ala-Arg-MCA、Boc-Phe-Ser-Arg-MCA、Bz-Arg-MCA、Boc-Val-Leu-Lys-MCA、Pyr-Gly-Arg-MCA、Pro-Phe-Arg-MCA、Boc-Val-Pro-Arg-MCA、Z-Arg-Arg-MCA、Arg-MCA、Z-Phe-Arg-MCA)をDMSOに溶解し、1 M Tris-HCl,(p H 8.0)で希釈した0.2 M基質溶液を5 0 μ L加え、さらに、3 7 ℃で反応した。1 時間後に励起波長380 n m、蛍光波長460 n mにおける、酵素作用に生じるAMC(7ーアミノー4ーメチルクマリン)の蛍光を測定することにより、活性を測定した。その結果、組換え融合タンパク質mBSSP2は、セリンプロテアーゼ活性を有することが示された。

実施例5 hBSSP2遺伝子のクローニング

1μgのヒト胎児脳mRNA (Clontech社) をSuperscript II (Gibco BRL 社) を用いてoligo dT-Not Iプライマー (5' GGCCACGCGTCGACTAGTA C(T)17 3') にて逆転写反応を行い、 c DNAを得た。これを鋳型にmBSSP2の塩基配列 から作製した配列番号30および配列番号31をプライマーに用いてPCRを行 い、hBSSP2のcDNA断片を得た。すなわち鋳型を $5\mu$ l、10xExTa q バッファーを  $5\,\mu$  l 、 d N T P s を  $5\,\mu$  l 、上記プライマーを各 1 O p m o 1、E x T a q (宝酒造社)を0. 5  $\mu$  1 加え滅菌水で全量を5 0  $\mu$  1 とし、94℃にて0.5分、55℃にて0.5分、72℃にて1分のサイクルで35回P CRを行った。以下のPCR反応は鋳型とプライマー以外はこの反応組成と同様 に、同条件で行った。このPCR産物をpGEM-T Easyベクター (Promega社) 、Takara Ligation solution I (宝酒造社) と混ぜ、16℃、2 時間反応した。その後常法通りに大腸菌JM109に形質転換し、LB(amp +) プレートに播いた。得られた各コロニーから常法通りにプラスミド抽出し、 ジデオキシル法による塩基配列の決定を行った。mBSSP2と相同性を示した クローンについて5'RACE、3'RACE法によりcDNA全長を得て上記と 同じく塩基配列の決定を行った。3'RACEは、先のcDNAを鋳型に配列番 号30と37の配列を有するプライマーとでPCRを行い、これを1/100に 希釈したものを鋳型に配列番号32と37をプライマーにPCRを行った。5′

10

15

RACEについては、ヒト胎児脳mRNA(Clontech社)をSuperscript IIと SMART RACE cDNA amplification kit(Clontech社)用いてRACE用のcDN Aを作製した。このcDNAに対してキットに付属する10×Universal Primer Mix(キットに添付)のプライマーと配列番号33プライマーでPCRを行った後、このPCR産物を1/100に希釈したもの鋳型に Nested PCR Primer(キットに添付)と配列番号34をプライマーとしてPCRを行った。最終的に得たPCR産物を上記のようにTAクローニングし、塩基配列を決定して前記クローンの上流、下流領域を得た。またこの配列を基にしてcDNA全長を増幅できるようなプライマー配列番号35および36を作製し、先に合成したcDNAを鋳型としてPCRを行いpGEM-TEasyベクターにクローニングし、全長のcDNAクローンが入ったプラスミドpGEM-TE/hBSSP2を得た。このプラスミド中に含まれるDNAの塩基配列を配列番号9に、この塩基配列から推定されるhBSSP2タンパク質のアミノ酸配列を配列番号10に示す。

このプラスミドを含む大腸菌を、E. coli pGEM-TE/hBSSP 2と命名し、1999年7月27日より、受託番号FERM P-17487の下、日本国茨城県つくば市東1丁目1-3通商産業省工業技術院生命工学工業技術院研究所に寄託してある。

20	表 2					
20	配列番号	プライマー名	向き	配列	用途	
	3 0	BSSP2SPF	Forward	ACTGCTGCCCACTGCATG	一部用	
	3 1	BSSP2SPR	Reverse	CAGGGGTCCCCCGCTGTCTCC	一部用	
	3 2	hBSSP2F11	Forward	GCTCTCAACTTCTCAGACAC	RACE	
25	3 3	hBSSP2R12	Reverse	ACTCAGCTACCTTGGCGTAG	RACE	
20	3 4	hBSSP2R11	Reverse	CCTGGAGCATATCCGAGCTG	RACE	
	3 5	hBSSP2F12	Forward	GCTTTACAACAGTGCTAC	全長用	
	3 6	hBSSP2R13/E	Reverse	TGGAATTCGAGGAAACAGCAGGACTCAG	全長用	
	3 7			TACTAGTCGACGCGTGGCC		

10

20

25

実施例6 ノーザン法によるhBSSP2 mRNAの検出

ヒト成人および胎児の各組織から抽出したpolyA+RNAをブロットしたメンブラン(Clontech社)に対してhBSSP2特異的プローブを用いてノーザンハイブリダイゼーションをおこなった。プローブは完全長のhBSSP2を鋳型に配列番号34と35をプライマーに増幅したcDNA断片を用い、Takara BcaBEST random labeling kit(宝酒造)を用いてランダムプライミング法によって標識した。ハイブリダイゼーションは60℃で一晩行い、フィルターは最終的に室温で0.1×SSC、0.1% SDSで洗浄した。放射活性はFLA-2000(富士フィルム社)で検出した。hBSSP2 mRNAに対するシグナルは、成人脳ではおよそ2.4kbに、成人の骨格筋では7kbと1.3kbに、さらに胎児肝臓では7kbに認められた(図5)。成人脳のものは当該塩基配列に相当するものと考えられ、その他のものはスプライシングの違いによる多形と考えられる。

15 実施例7 RT-PCRによるhBSSP2 mRNAの検出

Clontech社より購入したヒト組織のmRNAをReady To Go RT-PCR Beads (A mersham—Pharmacia)を用いてキット添付のプロトコール通りにhBSSP2に対してRT-PCRを行った(用いたプライマーを特定してください)。hBSSP2は脳、骨格筋で発現が認められた(図 6)。膵臓ではプライマーの組み合わせによって明確なバンドが得られず、これは、膵酵素として大量に存在するセリンプロテアーゼによる非特異的な増幅と考えられる。

実施例8 バキュロウイルス系によるhBSSP2の発現

pFastBac1 (GibcoBRL) にヒトトリプシノーゲン2のシグナル配列および (His) 6タグ、エンテロキナーゼ切断サイトをコードする配列を挿入したプラスミドpFBTrypSigTag (図4、B) に成熟体hBSSP2がインフレームになるように挿入した。配列番号38及び36により増幅したhBSSP2の成熟体部分をEcoRIで切断して、mBSSP2と同様の方法でpFBTrypSigTagに挿入して、pFastBacTrypsSigTag/hBSSP2を作製した。この際、蛍光標識した配列番号39を用いて塩基

配列を決定することにより、正しくBSSP2が挿入されているかを確認した。 pFBTrypSigTag/hBSSP2をGibcoBRLBAC-TO-BAC バキュロウイルス発現系のプロトコールに従ってバクミドDNA上にトリプシノーゲンシグナルペプチド、ヒスタグ、及びエンテロキナーゼ認識部位を融合したキメラBSSP2を持つ組み換えバクミドを作製した。これをBAC-TO-BAC バキュロウイルス発現系のマニュアルに従いSf-9細胞で発現させ、ウィルス感染後3日目以降の培養上清に対して抗DDDDK抗体(入手先をご教示ください)を用いたウェスタン法を行ったところ、特異的なバンドが検出され、hBSSP2の発現が確認された(図7)。

10

5

#### 表 3

配列番号 プライマー名 向き 配 列 用途 38 hBSSP2F13 Forward ACTGCTGCCCACTGCATG 一部用 39 FBTrypsigtagF5 GCGCTAGCAGATCTCCATGAATCTACTCCTGATCC 塩基配列

15

20

## 産業上の利用の可能性

本発明によって、単離されたヒトおよびマウスのセリンプロテアーゼ(hBSSP2およびmBSSP2)ポリヌクレオチド、それらの相同体、成熟体、前駆体および多形性変種が提供される。さらに、本発明によって、hBSSP2およびmBSSP2タンパク質ならびにhBSSP2およびmBSSP2ポリヌクレオチドおよびタンパク質を含有する組成物、それらの製造方法および使用が提供される。

15

20

25

#### 配列表フリーテキスト

SEQ ID NO: 11: Designed oligonucleotide to construct plasmid pSecTrypHis

SEQ ID NO: 12: Designed oligonucleotide to construct plasmid pSecTrypHis

SEQ ID NO: 13: Designed oligonucleotide primer to amplify neurosin-encoding sequence

SEQ ID NO: 14: Designed oligonucleotide primer to amplify neurosin-encoding sequence

SEQ ID NO: 15: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pSecTrypHis/Neurosin

SEQ ID NO: 16: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pSecTrypHis/Neurosin

SEQ ID NO: 17: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pTrypHis

SEQ ID NO: 18: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pTrypSigTag

SEQ ID NO: 19: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pFBTrypSigTag

SEQ ID NO: 20: Designed oligonucleotide primer to amplify conserved region of serin proteases-encoding sequence; n is a, c, g or t.

SEQ ID NO: 21: Designed oligonucleotide primer to amplify conserved region of serin proteases-encoding sequence; n is a, c, g or t.

SEQ ID NO: 22:Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.0 for RACE for mBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 23: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.1 for RACE for mBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 24: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSPF4 for RACE for mBSSP2 (forward)

10

15

20

25

SEQ ID NO: 25: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2F5 to amplify mature mBSSP2-encoding region (forward)

SEQ ID NO: 26 Designed oligonucleotide primer designated as mBSSPF7 to amplify full-length mBSSP2-encoding mRNA (forward)

SEQ ID NO: 27: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.2 for RACE for mBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 28: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2R2 for RACE for mBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 29: Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2R5/E to amplify full-length mBSSP2-encoding mRNA (reverse)

SEQ ID NO: 30: Designed oligonucleotide primer designated as BSSP2SPF to amplify a portion of hBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 31: Designed oligonucleotide primer designated as BSSP2SPR to amplify a portion of hBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 32: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F11 for RACE for hBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 33: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2R12 for RACE for hBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 34: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2R11 for RACE for hBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 35: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F12 to amplify full length hBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 36: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2R13/E to amplify full length hBSSP2 (reverse)

SEQ ID NO: 37: Designed oligonucleotide primer for RACE for hBSSP2  $\,$ 

SEQ ID NO: 38: Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F13 to amplify a portion of hBSSP2 (forward)

SEQ ID NO: 39: Designed oligonucleotide primer designated as

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

40

FBTrpsigtagF5 to detect hBSSP2

SEQ ID NO: 40: Designed oligonucleotide to construct plasmid pT

rypHis

SEQ ID NO: 41: Designed oligonucleotide to construct plasmid pT

5 rypHis

10

15

20

25

#### 請 求 の 範 囲

- 1. 配列番号2に示すアミノ酸238個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号2に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号2に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
- 2. 配列番号1の塩基番号1~714に示す塩基配列、配列番号2に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号2に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 3. 配列番号4に示すアミノ酸273個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号4に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号4に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
  - 4. 配列番号3の塩基番号247~1065に示す塩基配列、配列番号4に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号4に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 5. 配列番号6に示すアミノ酸311個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号6に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号6に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
  - 6. 配列番号5の塩基番号516~1448に示す塩基配列、配列番号6に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号6に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。

20

 $2\bar{5}$ 

- 7. 配列番号8に示すアミノ酸445個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号8に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号8に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
- 8. 配列番号7の塩基番号116~1450に示す塩基配列、配列番号8に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号8に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
- 9. 配列番号10のアミノ酸番号1~240に示すアミノ酸240個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号10のアミノ酸番号1~240に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号10のアミノ酸番号1~240に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
  - 10. 配列番号9の塩基番号807~1526に示す塩基配列、配列番号10のアミノ酸番号1~240に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号10のアミノ酸番号1~240に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 11. 配列番号10のアミノ酸番号 $-217\sim240$ に示すアミノ酸457個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号10のアミノ酸番号 $-217\sim240$ に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号10のアミノ酸番号 $-217\sim240$ に示すアミノ酸配列からなり、かつ配列番号10のアミノ育るタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
  - 12. 配列番号9の塩基番号156~1526に示す塩基配列、配列番号10のアミノ酸番号-217~240に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズ

15

- し、かつ配列番号10のアミノ酸番号-217~240に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
- 13. 配列番号10のアミノ酸番号-217~-1に示すアミノ酸217個から成るアミノ酸配列を有するタンパク質、または、配列番号10のアミノ酸番号-217~-1に示すアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ配列番号10のアミノ酸番号-217~-1に示すアミノ酸配列を有するタンパク質と同等の性質を有するタンパク質、あるいはこれらの修飾体。
- 14. 配列番号9の塩基番号156~806に示す塩基配列、配列番号10の アミノ酸番号-217~-1に示すアミノ酸配列をコードする塩基配列、または、 これらに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、か つ配列番号10のアミノ酸番号-217~-1に示すアミノ酸配列を有するタン パク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 15. 配列番号1に示す塩基配列、または、これに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、配列番号1に示す塩基配列がコードするタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
    - 16. 配列番号3に示す塩基配列、または、これに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、配列番号3に示す塩基配列がコードするタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
- 20 17. 配列番号5に示す塩基配列、または、これに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、配列番号5に示す塩基配列がコードするタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 18. 配列番号7に示す塩基配列、または、これに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、配列番号7に示す塩基配列がコードするタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 19. 配列番号9に示す塩基配列、または、これに相補的な塩基配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ、配列番号7に示す塩基配列がコードするタンパク質と同等の性質を有するタンパク質をコードする塩基配列。
  - 20. 請求項2、4、6、8、10、12、14~19のいずれか1つに記載

15

- の塩基配列を含むことを特徴とするベクター。
- 21. 請求項2、4、6、8、10、12、14~19のいずれか1つに記載の塩基配列を発現可能に保持する形質転換細胞。
- 22. 請求項2、4、6、8、15~18のいずれか1つに記載の塩基配列で 形質転換した細胞を培養し、産生されたmBSSP2を採取することを特徴とす るタンパク質の製造法。
  - 23. 請求項10、12、14または19のいずれか1つに記載の塩基配列で 形質転換した細胞を培養し、産生されたhBSSP2を採取することを特徴とす るタンパク質の製造法。
- 24. 細胞が大腸菌、動物細胞または昆虫細胞である、請求項22または23 記載の製造法。
  - 25. BSSP2遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト動物。
  - 26. BSSP2遺伝子がBSSP2をコードするcDNA、ゲノムDNAまたは合成DNAである請求項25記載のトランスジェニック非ヒト動物。
    - 27. 遺伝子発現調節部位に変異を起こさせることにより発現レベルを変化させた請求項25記載のトランスジェニック非ヒト動物。
    - 28. BSSP2遺伝子の機能を欠損させたノックアウトマウス。
  - 29. 請求項1、3、5、7、9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質またはその断片に対する抗体。
    - 30. ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体またはペプチド抗体である請求項29記載の抗体。
- 31. ヒト以外の温血動物に請求項1、3、5、7、9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質またはその断片を投与し、抗体価の認められる該動物を選択し、脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することを含む、請求項1、3、5、7、9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質またはその断片に対するモノクローナル抗体の製造方法。
  - 32. 請求項1、3、5、7、9、11または13のいずれか1つに記載のタ

ンパク質またはその断片に対する抗体と該タンパク質またはその断片との免疫学 的な結合に基づいて、検体中の該タンパク質またはその断片を測定する方法。

33. 請求項9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質またはその断片に対するモノクローナル抗体またはポリクローナル抗体と標識化抗体とにより、検体中のhBSSP2またはその断片を反応させ、生成したサンドイッチ錯体を検出する、検体中のhBSSP2もしくはその断片を測定する方法。

5

10

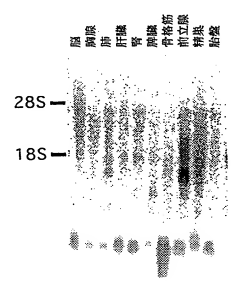
- 34. 請求項9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質またはその断片に対するモノクローナル抗体またはポリクローナル抗体に対して、標識化hBSSP2と検体中のhBSSP2またはその断片とを競合的に反応させ、抗体と反応した標識化hBSSP2の量から検体中のhBSSP2またはその断片の量を検出する、検体中のhBSSP2またはその断片を測定する方法。
  - 35. 検体が体液である、請求項32~34のいずれか1つに記載の方法。
- 36. 請求項1、3、5、7、9、11または13のいずれか1つに記載のタンパク質を含む、組織における疾患の診断マーカー。
- 15 37. 脳におけるアルツハイマー病、てんかんの診断に用いる請求項36記載のマーカー。
  - 38. 脳、前立腺または精巣における癌または炎症の診断に用いる請求項36記載のマーカー。
  - 39. 精液または精子における不妊症の診断に用いる請求項36記載のマーカー。
    - 40. 前立腺における前立腺肥大症の診断に用いる請求項36記載のマーカー。

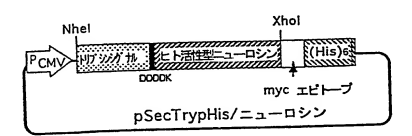
図 1

## mBSSP-2

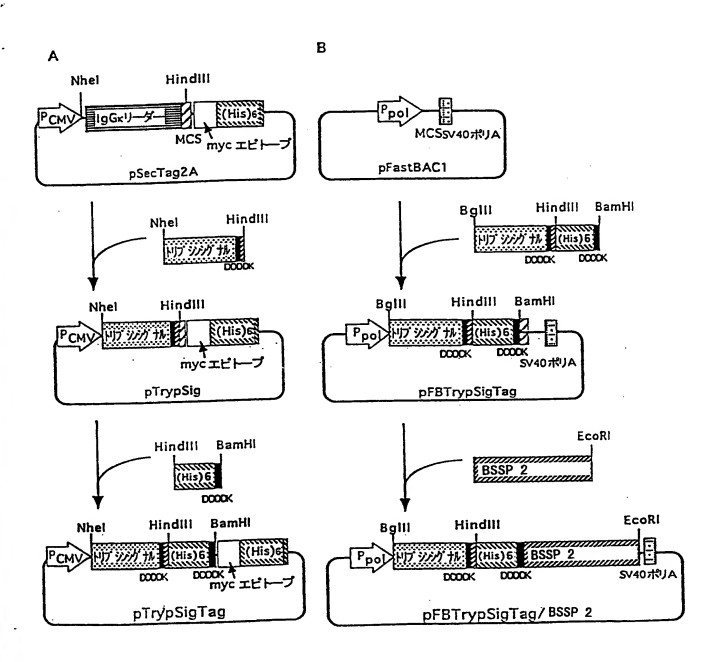
	,	
		•
		1

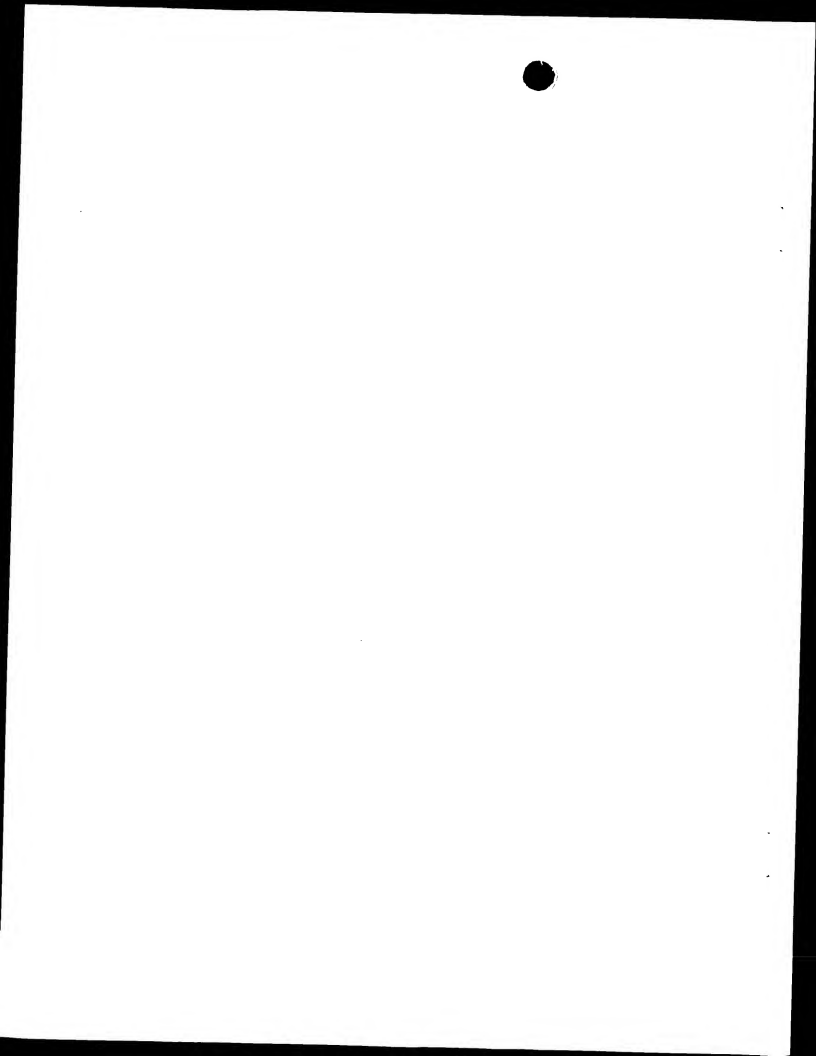
mBSSP-2

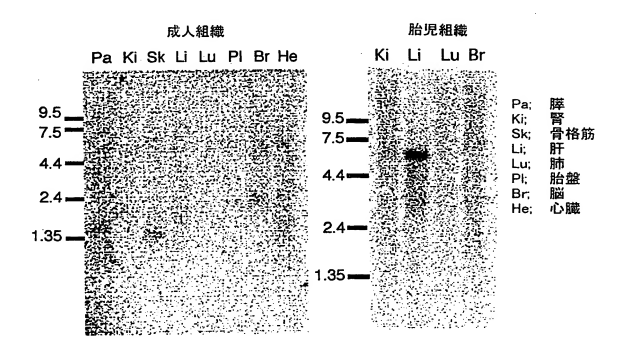




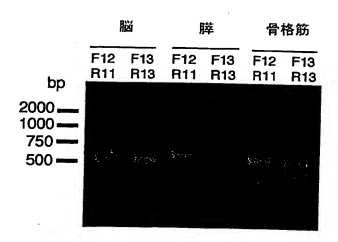
	; ;	
		,
		•



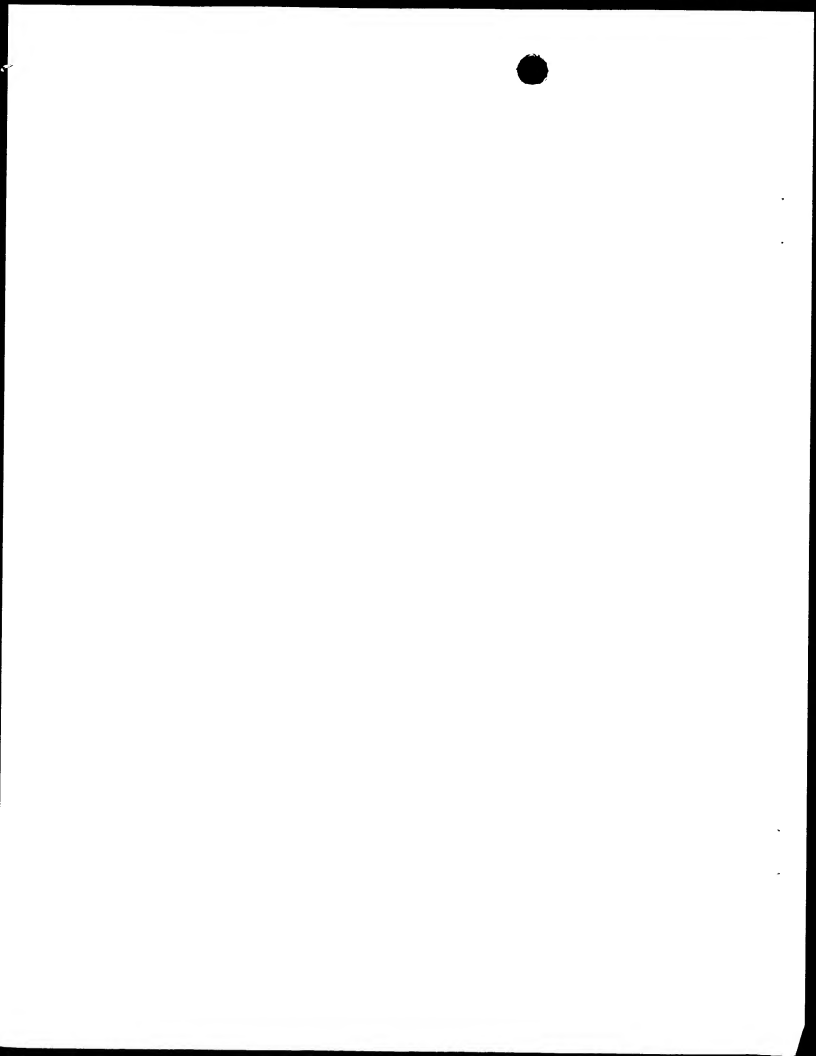




|--|--|--|



	4



## SEQUENCE LISTING

<110> Fuso Pharmaceutical Industries Ltd.

5 <120> Novel serine protease BSSP2

<130> 661638

<150> JP 10-347785

10 <151> 1998-11-20

<160> 41

<210> 1

15 <211> 717

<212> DNA

<213> mouse

<400> 1

20 ata gtt ggc ggc caa gct gtg gct tct ggg cgc tgg cca tgg caa gct agc 51
Ile Val Gly Gln Ala Val Ala Ser Gly Arg Trp Pro Trp Gln Ala Ser

1 5 10 15

gtg atg ctt ggc tcc cgg cac acg tgt ggg gcc tct gtg ttg gca cca cac 102 Val Met Leu Gly Ser Arg His Thr Cys Gly Ala Ser Val Leu Ala Pro His

25 20 25 30

tgg gta gtg act gct gcc cac tgc atg tac agt ttc agg ctg tcc cgc cta 153

Trp Val Val Thr Ala Ala His Cys Met Tyr Ser Phe Arg Leu Ser Arg Leu

35 40 45 50

tec age tgg egg gtt cat gea ggg etg gtc age cat ggt get gtc ega caa 204

			•
	~		

	Ser	Ser	Trp	Arg	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Gly	Ala	Val	Arg	Gln	
				55					60					65				
	cac	cag	gga	act	atg	gtg	gag	aag	atc	att	cct	cat	cct	ttg	tac	agt	gcc	255
	His	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Glu	Lys	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Tyr	Ser	Ala	
5		70					<b>7</b> 5					80					85	
	cag	aac	cat	gac	tat	gat	gtg	gct	ctg	ctg	cag	ctc	cgg	aca	cca	atc	aac	306
	Gln	Asn	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	G1n	Leu	Arg	Thr	Pro	Ile	Asn	
					90					95					100			
	ttc	tca	gac	acc	gtg	gac	gct	gtg	tgc	ttg	ccg	gcc	aag	gag	cag	tac	ttt	357
10	Phe	Ser	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu	Gln	Tyr	Phe	
			105	;				110					115					
													cac					<b>40</b> 8
	Pro	Trp	Gly	ser Ser	Gln	Cys	Trp	Val	Ser	G1y	Trp	Gly	His	Thr	Asp	Pro	Ser	
	120	)				125	i				130					135		
15	cat	act	ca	t ago	tca	gat	aca	ctg	cag	gac	aca	atg	gta	. ccc	ctg	ctc	agc	459
	His	Th	c His	s Sei	: Sei	Asp	Thr	Leu	Glr	n Asp	Thr	Met	: Val	Pro	Leu	Leu	Ser	
				140	)				145	5				150	)			
																	cgc	510
	Thi	r Hi	s Le	u Cy	s Ası	n Sei	r Sei	r Cys	s Met	t Tyı	r Sei	Gly	y Ala	a Leu	Thr	His	Arg	
20		15	5				160	C				16	5				170	
																	a gac	
	Me	t Le	и Су	s Al	a Gl	у Ту	r Le	u As	p <b>G</b> 1	y Ar	g Al	a As	p Ala	a Cys			/ Asp	1
					17					18					18			210
																	a ggg	
25	Se	r Gl	y G]	y Pr	o Le	u Va	.1 Cy	s Pr	o Se	r Gl	y As	p Th			s Le	u Va	1 G1y	7
			19					19					20					220
																	c tai	
	Va	ıl Va	al Se	er Ti	rp G]	y Ar	g G1	у Су	s Al	a Gl			n Ar	g Pr	o Gl		1 Ty	<u>C</u>
	20	)5				21	0				21	.5				22	0	

		٠
		•

gcc aag gta gca gag ttc ctg gac tgg atc cat gac act gtg cag gtc cgc Ala Lys Val Ala Glu Phe Leu Asp Trp Ile His Asp Thr Val Gln Val Arg tag ົວ <210> 2 <211> 238 <212> PRT <213> mouse <400> 2 Ile Val Gly Gly Gln Ala Val Ala Ser Gly Arg Trp Pro Trp Gln Ala Ser Val Met Leu Gly Ser Arg His Thr Cys Gly Ala Ser Val Leu Ala Pro His Trp Val Val Thr Ala Ala His Cys Met Tyr Ser Phe Arg Leu Ser Arg Leu Ser Ser Trp Arg Val His Ala Gly Leu Val Ser His Gly Ala Val Arg Gln His Gln Gly Thr Met Val Glu Lys Ile Ile Pro His Pro Leu Tyr Ser Ala Gln Asn His Asp Tyr Asp Val Ala Leu Leu Gln Leu Arg Thr Pro Ile Asn Phe Ser Asp Thr Val Asp Ala Val Cys Leu Pro Ala Lys Glu Gln Tyr Phe Pro Trp Gly Ser Gln Cys Trp Val Ser Gly Trp Gly His Thr Asp Pro Ser His Thr His Ser Ser Asp Thr Leu Gln Asp Thr Met Val Pro Leu Leu Ser 

				-
		•		
			4	•
			,	.
			•	1

	<i>*</i>		PCT/JP99/06475
	1		FC1/31 >>/004/2
WO 00/31272		4 /05	

4	/	3	5
~	,	v	v

	Thr His Leu Cys Asn Ser Ser Cys Met Tyr Ser Gly Ala Leu Thr His Arg	
	155 160 165 170	
	Met Leu Cys Ala Gly Tyr Leu Asp Gly Arg Ala Asp Ala Cys Gln Gly Asp	
	175 180 185	
5	Ser Gly Gly Pro Leu Val Cys Pro Ser Gly Asp Thr Trp His Leu Val Gly	
	190 195 200	
	Val Val Ser Trp Gly Arg Gly Cys Ala Glu Pro Asn Arg Pro Gly Val Tyr	
	205 210 215 220	
	Ala Lys Val Ala Glu Phe Leu Asp Trp Ile His Asp Thr Val Gln Val Arg	
10	225 230 235	
	<210≻ 3	
	<211> 1685	
	<212> DNA	
15	<213> mouse	
	<400> 3	
	ctcacatgta tctttcagaa taaatggaga ggatettetg ettodagado dogodaga	60
	teggecagae tggeteetgg tatgecatga gggeeggage eedgeooogg goodgan	20
20	ctgcaagagt cttgggcata tcaggcttac tcaacacaag geograado tgottga	80
	caageteaac agateecagg agiiigetea actetetget agaceggas since o	240
	ggagge atg gaa gee cag gia ggg ett eig igg get ago got and ig	291
	Met Glu Ala Gln Val Gly Leu Leu Trp Val Ser Ala Asn Cys Pro	
	-35 -30 -25	
25	tet gge ega att gtt tet ete ada igt tet gag igt ggg gg	342
	Ser Gly Arg Ile Val Ser Leu Lys Cys Ser Glu Cys Gly Ala Arg Pro Leu	
	-20 $-15$ $-10$ $-5$	
	get tet ega ata git gge gge eaa get gig get tet ass og oos so	393
	Ala Ser Arg Ile Val Gly Gly Gln Ala Val Ala Ser Gly Arg Trp Pro Trp	

		Ŋ

			-1	1				5					10					
	caa	gct	agc	gtg	atg	ctt	ggc	tcc	cgg	cac	acg	tgt	ggg	gcc	tct	gtg	ttg	444
	Gln	Ala	Ser	Val	Met	Leu	Gly	Ser	Arg	His	Thr	Cys	G1y	Ala	Ser	Val	Leu	
	15					20					25					30		
5	gca	cca	cac	tgg	gta	gtg	act	gct	gcc	cac	tgc	atg	tac	agt	ttc	agg	ctg	495
	Ala	Pro	His	Trp	Val	Val	Thr	Ala	Ala	His	Cys	Met	Tyr	Ser	Phe	Arg	Leu	
				35					40					45				
	tcc	cgc	cta	tcc	agc	tgg	cgg	gtt	cat	gca	ggg	ctg	gtc	agc	cat	ggt	gct	546
	Ser	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Gly	Ala	
10		50					55					60					65	
	gtc	cga	caa	cac	cag	gga	act	atg	gtg	gag	aag	atc	att	cct	cat	cct	ttg	597
	Val	Arg	Gln	His	G1n	Gly	Thr	Met	Val	Glu	Lys	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	
					70					<b>7</b> 5					80			
	tac	agt	gcc	cag	aac	cat	gac	tat	gat	gtg	gct	ctg	ctg	cag	ctc	cgg	aca	648
15	Tyr	Ser	Ala	G1n	Asn	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Arg	Thr	
			85					90					95					
	cca	atc	aac	ttc	tca	gac	acc	gtg	gac	gct	gtg	tgc	ttg	ccg	gcc	aag	gag	699
	Pro	Ile	Asn	Phe	Ser	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu	
	100					105					110					115		
20	cag	tac	ttt	cca	tgg	ggg	tcg	cag	tgc	tgg	gtg	tct	ggc	tgg	ggc	cac	acc	750
	Gln	Tyr	Phe	Pro	Trp	Gly	Ser	Gln	Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	
				120					125					130				
	gac	ccc	agc	cat	act	cat	agc	tca	gat	aca	ctg	cag	gac	aca	atg	gta	ccc	801
	Asp	Pro	Ser	His	Thr	His	Ser	Ser	Asp	Thr	Leu	Gln	Asp	Thr	Met	Val	Pro	
25		135					140					145					150	
	ctg	ctc	agc	acc	cac	ctc	tgc	aac	agc	tca	tgc	atg	tac	agt	ggg	gca	ctt	852
	Leu	Leu	Ser	Thr	His	Leu	Cys	Asn	Ser	Ser	Cys	Met	Tyr	Ser	G1y	Ala	Leu	
					155					160					165			
	aca	cac	cgc	atg	ttg	tgt	gct	ggc	tac	ctg	gat	gga	agg	gca	gac	gca	tgc	903

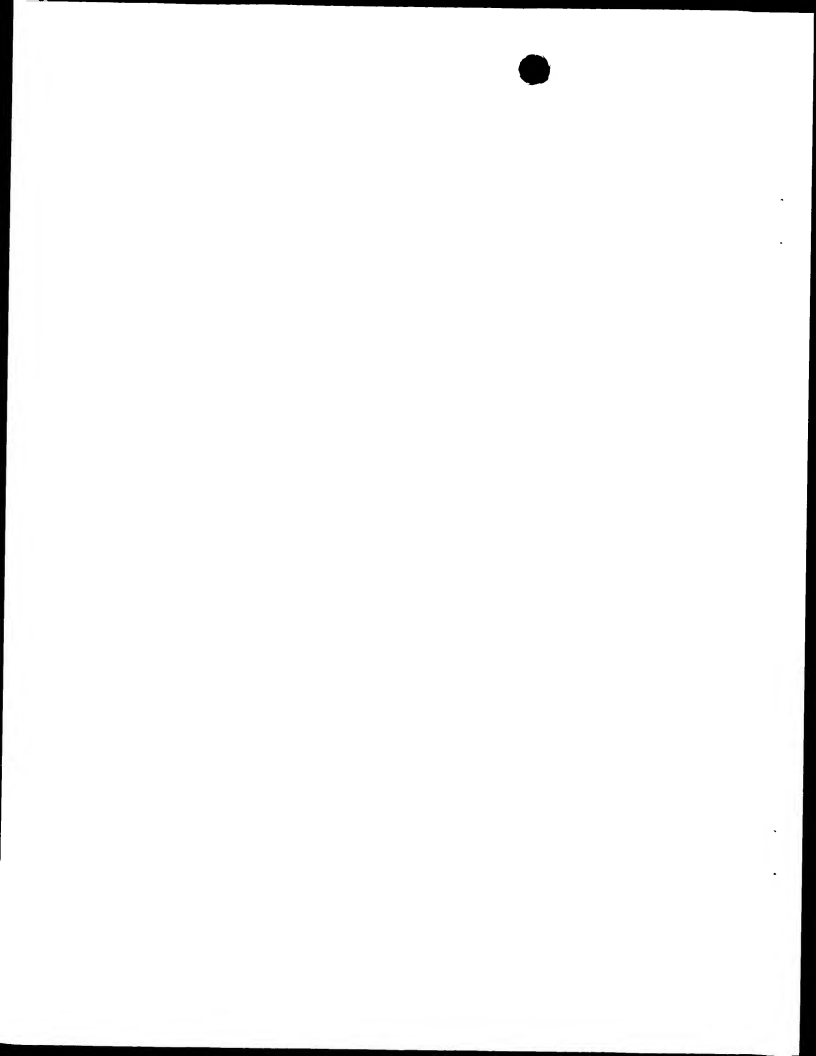
	Thr	His	Arg	Met	Leu	Cys	Ala	Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	
			170					175					180					
	cag	gga	gac	agc	ggg	gga	ссс	ctg	gta	tgt	ссс	agt	ggt	gac	acg	tgg	cac	954
	Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	Gly	Pro	Leu	Val	Cys	Pro	Ser	Gly	Asp	Thr	Trp	His	
5	185					190					195					200		
	ctt	gta	ggg	gtg	gtc	agc	tgg	ggt	cgt	ggc	tgt	gca	gag	ccc	aat	cgc	cca	1005
	Leu	Val	Gly	Val	Val	Ser	Trp	G1y	Arg	Gly	Cys	Ala	Glu	Pro	Asn	Arg	Pro	
				205					210					215				
	ggt	gtc	tat	gcc	aag	gta	gca	gag	ttc	ctg	gac	tgg	atc	cat	gac	act	gtg	1056
10	Gly	Val	Tyr	Ala	Lys	Val	Ala	Glu	Phe	Leu	Asp	Trp	Ile	His	Asp	Thr	Val	
		220					225					230					235	
	cag	gtc	cgc	tag	ccga	aga	agca	gcag	ca g	ccac	ctgt	g ac	gccg	agct	gtg	gatc	gcc	1115
	Gln	Val	Arg															
15	cat	ggat	cac	ccca	gtct	gg g	ggcc	agca	ıt ct	gggt	cact	ggg	cctc	tcc	ccaa	aggc	tc	1175
	tga	cttc	gag	ttca	itctt	tc t	cato	tgag	ga ac	ctcc	acaa	cag	gaaa	agg	agtc	tgcg	gc	1235
	tag	attg	ggga	atga	tggt	ga g	gagga	aggg	ga ta	iggag	gaca	a gaa	igaga	acag	caga	ggct	tc	1295
	tgg	aago	atc	tggg	gagac	tg (	ctcct	ctgo	ct co	cccc	acac	ccc	acgt	gca	tcca	ctgg	gg	1355
	gat	gctg	ggag	atgo	ccaa	atc o	cttg1	tttc	tt g1	gggg	gccad	c tgg	gaagg	gcta	agto	caac	tt	1415
20	tag	gagga	atgc	cct	gtcto	ga g	gagti	tacta	ag go	cagat	taagg	g tta	aaggt	ttgg	acaa	gcto	ag	1475
	gta	aagg	gcac	ggaa	agtca	aag a	atcc	cctc	tc c	cccg1	tgcg	g tc	etgt	tctg	agg1	aago	eta	1535
	ata	agcc	ccgc	acca	aggca	aga (	ggtc	taca	gg g	taaga	aagga	a tg	cagt	tggg	cta	cacga	acg	1595
	cta	attt	ttca	aat	gatg	ttt	ctgt	aaat	tg g	ttga	gaga	g tt	ttgt	tatt	aaa	cagaa	aat	1655
	ta	tgta	taaa	aaa	aaaa	aaa	aaaa	aaaa	aa									1685

<210> 4

<211> 273

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  mouse



<400> 4

	/400.	7 4															
		M	et G	lu A	la G	ln V	al G	ly L	eu L	eu T	rp V	al S	er A	la A	sn C	ıs Pi	ro
		-	35				-	30				-:	25				
5	Ser	Gly	Arg	Ile	Val	Ser	Leu	Lys	Cys	Ser	Glu	Cys	Gly .	Ala	Arg !	Pro 1	Leu
	-20					-15					-10					-5	
	Ala	Ser	Arg	Ile	Val	Gly	Gly	G1n	Ala	Val	Ala	Ser	Gly	Arg	Trp	Pro	Trp
			-1	1				5					10				
	Gln	Ala	Ser	Val	Met	Leu	Gly	Ser	Arg	His	Thr	Cys	Gly	Ala	Ser	Val	Leu
10	15					20					25					30	
	Ala	Pro	His	Trp	Val	Val	Thr	Ala	Ala	His	Cys	Met	Tyr	Ser	Phe	Arg	Leu
				35					40					45			
	Ser	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Gly	Ala
		50					55					60					65
15	Val	Arg	Gln	His	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Glu	Lys	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu
					70					75					80		
	Tyr	Ser	Ala	Gln	Asn	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Arg	Thr
			85					90					95				
	Pro	Ile	Asn	Phe	Ser	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu
20	100					105	,				110	)				115	
	Gln	Tyr	Phe	Pro	Trp	G1y	Ser	Glr	ı Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr
				120	)				125	5				130	)		
	Asp	Pro	Ser	His	s Thr	His	s Ser	Ser	Ası	o Thr	Leu	ı Glr	Asp	Thr	Met	Val	Pro
		13	5				140	)				145	5				150
25	Leu	ı Le	u Sei	r Th	r His	s Lei	ı Cys	s Ası	n Se	r Sei	Cys	s Met	Туг	r Sei	r Gly	Ala	a Leu
					15	5				160	)				165	;	
	Thi	r Hi	s Ar	g Me	t Lei	л Су:	s Ala	a Gl	у Ту	r Lei	u Ası	p Gly	y Ar	g Ala	a Asp	Ala	a Cys
			17	0				17	5				180	0			
	Glı	n Gl	y As	p Se	r Gl	y Gl	y Pr	o Le	u Va	1 Cy	s Pr	o Se	r Gl	y As	p Thi	r Tr	o His

	i	
	j	
		•
		•
		•
		•

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

8/35

185 190 195 200 Leu Val Gly Val Val Ser Trp Gly Arg Gly Cys Ala Glu Pro Asn Arg Pro 205 210 215 Gly Val Tyr Ala Lys Val Ala Glu Phe Leu Asp Trp Ile His Asp Thr Val 5 220 225 230 235 Gln Val Arg <210> 5 <211> 2068 10 <212> DNA <213> mouse <400> 5 60 ctggctgggc tgttgaatca atcccgacat gaggacagga gcctcaccct gcccagcaga 120 15 acttactgcc ttatatcagt gcagctgact catatgagtc caacactgga tgaccaaagc 180 ccaatggaga ttcggtgcac ggaagagggt gctgggcctg ggatcttcag aatggagttg 240 ggagaccaga ggcaatccat ttctcagtcc caacgctggt gctgcctgca acgtggctgt 300 gtaatactgg gcgtcctggg gctgctggct ggagcaggca ttgcttcatg gctcttagtg 360 ttgtatctat ggccggctgc ctctccatcc atctctggga cgttgcagga ggaggagatg 20 420 actitgaact giccaggagt gagcigtgag gaagagcicc ticcatcict teccaaaaca 480 gaataaatgg aggggatctt ctgcttcaag tacaagtaag agctcggcca gactggctcc tggtctgcca tgagggctgg agccccgccc tgggc atg cac atc tgc aag agt ctt 536 Met His Ile Cys Lys Ser Leu -7025 ggg cat atc agg ctt act caa cac aag gcc gtg aat ctg tct gac atc aag Gly His Ile Arg Leu Thr Gln His Lys Ala Val Asn Leu Ser Asp Ile Lys -60-50-65 -55ctc aac aga tcc cag gag ttt gct caa ctc tct gct aga ccg gga ggc ctt 638

Leu Asn Arg Ser Gln Glu Phe Ala Gln Leu Ser Ala Arg Pro Gly Gly Leu

	1	
		. 1

9/35 -35-45-40gta gag gag gca tgg aag ccc agc gct aac tgt cct tct ggc cga att gtt 689 Val Glu Glu Ala Trp Lys Pro Ser Ala Asn Cys Pro Ser Gly Arg Ile Val -20-25-30tct ctc aaa tgt tct gag tgt ggg gca agg cct ctg gct tct cga ata gtt 5 Ser Leu Lys Cys Ser Glu Cys Gly Ala Arg Pro Leu Ala Ser Arg Ile Val -5-11 -10-15ggc ggc caa gct gtg gct tct ggg cgc tgg cca tgg caa gct agc gtg atg Gly Gly Gln Ala Val Ala Ser Gly Arg Trp Pro Trp Gln Ala Ser Val Met 10 15 10 5 ctt ggc tcc cgg cac acg tgt ggg gcc tct gtg ttg gca cca cac tgg gta 842 Leu Gly Ser Arg His Thr Cys Gly Ala Ser Val Leu Ala Pro His Trp Val 30 35 25 20 gtg act gct gcc cac tgc atg tac agt ttc agg ctg tcc cgc cta tcc agc Val Thr Ala Ala His Cys Met Tyr Ser Phe Arg Leu Ser Arg Leu Ser Ser 15 50 40 45 tgg cgg gtt cat gca ggg ctg gtc agc cat ggt gct gtc cga caa cac cag Trp Arg Val His Ala Gly Leu Val Ser His Gly Ala Val Arg Gln His Gln 70 65 60 55 gga act atg gtg gag aag atc att cct cat cct ttg tac agt gcc cag aac 20 Gly Thr Met Val Glu Lys Ile Ile Pro His Pro Leu Tyr Ser Ala Gln Asn 80 85 75 cat gac tat gat gtg gct ctg ctg cag ctc cgg aca cca atc aac ttc tca 1046 His Asp Tyr Asp Val Ala Leu Leu Gln Leu Arg Thr Pro Ile Asn Phe Ser 95 100 25 90 gac acc gtg gac gct gtg tgc ttg ccg gcc aag gag cag tac ttt cca tgg 1097 Asp Thr Val Asp Ala Val Cys Leu Pro Ala Lys Glu Gln Tyr Phe Pro Trp

110

105

115

ggg tcg cag tgc tgg gtg tct ggc tgg ggc cac acc gac ccc agc cat act 1148

		-
		•
		•

	Gly	Ser	Gln	Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	Asp	Pro	Ser	His	Thr	
				125					130					135				
	cat	agc	tca	gat	aca	ctg	cag	gac	aca	atg	gta	ссс	ctg	ctc	agc	acc	cac	1199
	His	Ser	Ser	Asp	Thr	Leu	Gln	Asp	Thr	Met	Val	Pro	Leu	Leu	Ser	Thr	His	
5		140					145					150					155	
	ctc	tgc	aac	agc	tca	tgc	atg	tac	agt	ggg	gca	ctt	aca	cac	cgc	atg	ttg	1250
	Leu	Cys	Asn	Ser	Ser	Cys	Met	Tyr	Ser	Gly	Ala	Leu	Thr	His	Arg	Met	Leu	
					160					165					170			
	tgt	gct	ggc	tac	ctg	gat	gga	agg	gca	gac	gca	tgc	cag	gga	gac	agc	ggg	1301
10	Cys	Ala	Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	
			175					180					185					
	gga	ccc	ctg	gta	tgt	ccc	agt	ggt	gac	acg	tgg	cac	ctt	gta	ggg	gtg	gtc	1352
	G1 y	Pro	Leu	Val	Cys	Pro	Ser	Gly	Asp	Thr	Trp	His	Leu	Val	G1y	Val	Val	
	190	)				195					200	•				205	•	
15	ago	tgg	ggt	cgt	ggc	tgt	gca	a gag	ccc	aat	cgc	cca	ı ggt	gto	tat	gcc	aag	1403
	Sei	r Trp	G13	Are	g Gly	Cys	: Ala	a Glu	Pro	Asr	n Arg	Pro	G13	v Val	Tyr	· Ala	ı Lys	
				210	)				215	5				220	)			
	gta	a gca	a gaş	g tto	c ctg	g gao	tg	g ato	c ca	t gad	e act	gtg	g ca	g gto	cgc	tag	gccga	1455
	Va	l Ala	a Glu	ı Phe	e Lei	ı Asp	Tr	p Ile	e Hi	s Ası	o Thi	· Val	l Gli	n Val	l Ar	3		
20		22	5				23	0				23	5					
	ag	aagc	agca	gca	gcca	cct (	gtga	cgcc	ga g	ctgt	ggat	c gc	ccat	ggat	cac	ccca	gtc	1515
	tg	gggg	ccag	cat	ctgg	gtc	actg	ggcc	tc t	cccc	aaag	g ct	ctga	cttc	gag	ttca	tct	1575
								agga										1635
	tg	agag	gaag	gga	tagg	agg	acag	aaga	ga c	agca	gagg	c tt	ctgg	aagc	atc	tggg	aga	1695
25								ccac										1755
								ggaa										1815
								taag										1875
								cctg										1935
	as	gaggt	tctac	agg	ggtaa	ıgaa	ggat	tgcag	gtt g	gggct	acac	g ac	gcta	atttt	tca	aatg	gatg	1995

	1	
		-
		٠
		•

	T.		PCT/JP99/06475
WO 00/31272		11/05	

	tttctgtaaa	ttgg	ttgaga	gagt	tttg	tt a	attaa	aacag	ga a	atta <sup>.</sup>	tgta	t aa	aaaa	aaaa	. 2	2055
	aaaaaaaaaa															2068
	<210> 6															
5	<211> 311															
	<212> PRT															
	<213> mous	se														
	<400> 6															
10								Me	et H	is II			ys S	er L	eu	
												70				
	Gly His I	le Ar	g Leu 1			is l	Lys I	Ala V			Leu :	Ser	Asp	He		
	-65				-60			_		-55		D	01	C1	-50 Law	
	Leu Asn A	rg Se	r Gln (	Glu l	Phe A	la (			Ser	Ala .	Arg	Pro		GIY	Leu	
15			-45		_			<b>-40</b>	0	n .	C	C1	-35	Τlο	Va1	
	Val Glu G		a Trp	Lys			Ala	Asn (	Cys			GIY	Arg	116	Vai	
		-30				-25	4.7	•	D		-20	Sor	Ara	Tla	Val	
	Ser Leu l	.ys Cy	s Ser		Cys	ilу	Ala	Arg	-5	Leu	МІа	361	-1	1	701	
	-15			-10	C /	C1	Λ <b></b> ~	Тъъ		Trn	Gln	Ala			Met	
20	Gly Gly (		la Val	Ala	Ser (	10	Arg	пр	110	пр	15	1110	501			
	Leu Gly	5	1140	Thr	Cvc		Ala	Ser	Va1	Leu		Pro	His	Tr	Val	
		Ser A	rg nis	25	Cys	Oly	nia	001	30		•			35		
	20 Val Thr	Λ1ο Δ	la Hic		Met	Tvr	Ser	Phe			Ser	Arg	; Lei	ı Sei	. Ser	<del>.</del>
o.c	vai iiii		40	Oy 3	inc c	- , -	45			,		50				
25	Trp Arg			Glv	Len	Val			Gly	, Ala	. Val	. Arg	g Glı	n Hi	s Glı	n
	55 Trp Arg	vai 1	iio nia	J. J	60				•	65					70	
	Gly Thr	Met \	/al Glu	Lvs		Ile	Pro	His	Pro	o Lei	туг	s Sei	r Ala	a Gl	n As	n
	01) 1111		75					80					8			

		.1
		·
		_ !
		•

WO 00/31272	PCT/JP99/06475
WO 00/312/2	

										3, 00								
	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Arg	Thr	Pro	Ile	Asn	Phe	Ser	
			90					95					100					
	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu	Gln	Tyr	Phe	Pro	Trp	
	105					110					115					120		
5	Gly	Ser	Gln	Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	Asp	Pro	Ser	His	Thr	
				125					130					135				
	His	Ser	Ser	Asp	Thr	Leu	Gln	Asp	Thr	Met	Val	Pro	Leu	Leu	Ser	Thr		
		140					145					150					155	
	Leu	Cys	Asn	Ser	Ser	Cys	Met	Tyr	Ser	Gly	Ala	Leu	Thr	His			Leu	
10					160					165					170			
	Cys	Ala	. Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	
			175					180					185					
	Gly	Pro	Leu	Val	Cys	Pro	Ser	Gly	Asp	Thr	Trp	His	Leu	Val	G1y	Val	Val	
	190	)				195	;				200	)				205	5	
15	Ser	Trp	Gly	Arg	g G13	Cys	. Ala	ı Glı	Pro	Asn	Arg	Pro	Gly	Val	. Tyr	· Ala	Lys	
				210	)				215	•				220	)			
	Va]	l Ala	a Glu	ı Phe	e Lei	Ası د	Tr	o Ile	e His	. Asp	Th:	· Val	G1r	n Val	l Arg	3		
		22	5				230	C				235	5					
20	<2	10>	7															
	<2	11>	2070															
	<2	12>	DNA															
	<2	13>	mous	e														
25		<00>																
	cc	cago	cagaa	a ctt	acte	gcct	tata	itcag	gtg c	agct	gact	c at	atgo	cctg	gtg	tggg	ggct	60
	gc	tgga	atcti	caa	accao	ctat	ttct	ccag	gag t	.ccaa	cact	g ga	itgac	caaa	a gcc	ca a	atg	118
																Ŋ	<i>l</i> let	

		•

PCT/JP99/06475

	gag a	itt (	cgg	tgc	acg	gaa	gag	ggt	gct	ggg	cct	gg	gg a	itc t	tc a	aga a	atg	gag	169
	Glu I																		
	-2	205				-	-200					-19	95				_	-190	
	ttg g	gga :	gac	cag	agg	caa	tcc	att	tct	cag	tco	c ca	aa o	cgc 1	tgg	tgc	tgc	ctg	220
5	Leu (																		
				-	-185					-180	)				-	175			
	caa	cgt	ggc	tgt	gta	ata	ctg	ggc	gtc	ctg	gg	g c	tg (	ctg.	gct	gga	gca	ggc	271
	Gln /																		
		_	-170					-165					-	160					
10	att :	gct	tca	tgg	ctc	tta	gtg	ttg	tat	cta	a tg	g c	ca	gct	gcc	tct	cca	tco	322
	Ile	Ala	Ser	Trp	Leu	Leu	Val	Leu	Tyr	Lei	ı Tr	p P	ro	Ala	Ala	Ser	Pro	Ser	
	-155					-15	0				-1	45					-14	0	
	atc	tct	ggg	acg	ttg	cag	g gag	g gag	g gag	g at	g ac	et t	ttg	aac	tgt	cca	gga	.gt{	g 373
	Ile																		
15				-135	5				-13	0				-	-125				
	agc	tgt	gag	g gaa	a gag	g cto	c ct	t cca	a tc	t ct	t c	cc a	aaa	aca	gta	tct	tto	ag:	a 424
	Ser	Cys	Glı	ı Glu	ı Glı	ı Le	u Lei	ı Pr	o Se	r Le	u P	ro l	Lys	Thr	Val	Ser	Phe	e Ar	g
		-120	)				-11	5				_	110					-10	5
	ata	aat	gga	a ga	g ga	t ct	t ct	g ct	t ca	a gt	ta c	aa	gta	aga	gct	. cgg	; cca	a ga	ic 475
20	Ile	Asn	ı Gl	y Gl	u As	p Le	u Le	u Le	u G1	n Va	al G	ln	Val	Arg	Ala	a Arg	g Pro	o As	sp
					-10	0				-(	95					-90	)		
	tgg	cto	c ct	g gt	c tg	с са	it ga	g gg	c te	gg a	gc c	сс	gcc	ctg	ggg	at	g ca	c at	tc 526
	Trp	Lei	u Le	u Va	ıl Cy	s Hi	s Gl	u G1	y Tı	rp S	er F	ro	Ala	Leu	Gly	y Me	t Hi	s I	le
			-8	5				-8	30					-75	5				
25	tgc	aa	g ag	gt ct	t gg	gg ca	at at	c ag	gg c	tt a	ct o	caa	cac	aag	g gc	c gt	g aa	it c	tg 577
	Cys	s Ly	s Se	er Le	eu Gl	у Н	is I	le Aı	rg L	eu T	hr (	Gln	His	s Ly:	s Al	a Va	l As	n L	eu
	-70	)				-(	<del>6</del> 5					-60					-5	55	
	tct	t ga	ic at	tc aa	ag c	tc a	ac a	ga t	сс с	ag g	gag	ttt	gc1	t ca	a ct	c to	t go	et a	.ga 628
	Ser	r As	р I.	le L	ys L	eu A	sn A	rg S	er G	1n (	Glu	Phe	Ala	a Gl	n Le	u Se	r Al	la A	rg

	; 9	
	<b>,</b>	
		· ·
		•

				-50					-45					-40				
	ccg	gga	ggc	ctt	gta	gag	gag	gca	tgg	aag	ccc	agc	gct	aac	tgt	cct	tct	679
	Pro	Gly	Gly	Leu	Val	Glu	Glu	Ala	Trp	Lys	Pro	Ser	Ala	Asn	Cys	Pro	Ser	
		-35					-30					-25					-20	
5	ggc	cga	att	gtt	tct	ctc	aaa	tgt	tct	gag	tgt	ggg	gca	agg	cct	ctg	gct	730
	Gly	Arg	Ile	Val	Ser	Leu	Lys	Cys	Ser	Glu	Cys	Gly	Ala	Arg	Pro	Leu	Ala	
					-15					-10					-5			
	tct	cga	ata	gtt	ggc	ggc	caa	gct	gtg	gct	tct	ggg	cgc	tgg	cca	tgg	caa	781
	Ser	Arg	Ile	Val	Gly	Gly	Gln	Ala	Val	Ala	Ser	Gly	Arg	Trp	Pro	Trp	G1n	
10		-1	1				5					10					15	
	gct	agc	gtg	atg	ctt	ggc	tcc	cgg	cac	acg	tgt	ggg	gcc	tct	gtg	ttg	gca	832
	Ala	Ser	Val	Met	Leu	Gly	Ser	Arg	His	Thr	Cys	Gly	Ala	Ser	Val	Leu	Ala	
					20					25					30			
	cca	cac	tgg	gta	gtg	act	gct	gcc	cac	tgc	atg	tac	agt	ttc	agg	ctg	tcc	883
15	Pro	His	Trp	Val	Val	Thr	Ala	Ala	His	Cys	Met	Tyr	Ser	Phe	Arg	Leu	Ser	
			35					40					45					
	cgc	cta	tcc	agc	tgg	cgg	gtt	cat	gca	ggg	ctg	gtc	agc	cat	ggt	gct	gtc	934
	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Gly	Ala	Val	
	50					55					60					65		
20	cga	caa	cac	cag	gga	act	atg	gtg	gag	aag	atc	att	cct	cat	cct	ttg	tac	985
	Arg	Gln	His	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Glu	Lys	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Tyr	
				70					75					80				
	agt	gcc	cag	aac	cat	gac	tat	gat	gtg	gct	ctg	ctg	cag	ctc	cgg	aca	cca	1036
	Ser	Ala	Gln	Asn	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Arg	Thr	Pro	
25		85					90					95					100	
	atc	aac	ttc	tca	gac	acc	gtg	gac	gct	gtg	tgc	ttg	ccg	gcc	aag	gag	cag	1087
	Ile	Asn	Phe	Ser	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu	Gln	
					105					110					115			
	tac	ttt	cca	tgg	ggg	tcg	cag	tgc	tgg	gtg	t.c.t.	ggc	tgg	ggc	cac	acc	gac	1138

		<b>}</b>	
			-
			•

	Tyr	Phe	Pro	Trp	Gly	Ser	Gln	Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	Asp	
			120					125					130					
	ccc	agc	cat	act	cat	agc	tca	gat	aca	ctg	cag	gac	aca	atg	gta	ccc	ctg	1189
	Pro	Ser	His	Thr	His	Ser	Ser	Asp	Thr	Leu	Gln	Asp	Thr	Met	Val	Pro	Leu	
5	135					140					145					150		
	ctc	agc	acc	cac	ctc	tgc	aac	agc	tca	tgc	atg	tac	agt	ggg	gca	ctt	aca	1240
	Leu	Ser	Thr	His	Leu	Cys	Asn	Ser	Ser	Cys	Met	Tyr	Ser	Gly	Ala	Leu	Thr	
				155					160					165				
	cac	cgc	atg	ttg	tgt	gct	ggc	tac	ctg	gat	gga	agg	gca	gac	gca	tgc	cag	1291
10	His	Arg	Met	Leu	Cys	Ala	Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	Gln	
		170					175					180					185	
	gga	. gac	agc	ggg	gga	ccc	ctg	gta	tgt	ccc	agt	ggt	gac	acg	tgg	cac	ctt	1342
	Gly	Asp	Ser	Gly	G1y	Pro	Leu	Val	Cys	Pro	Ser	Gly	Asp	Thr	Trp	His	Leu	
					190					195					200			
15	gta	a ggg	gtg	gto	agc	tgg	ggt	cgt	ggc	tgt	gca	gag	ccc	aat	cgc	cca	ggt	1393
	Va]	Gly	Val	Val	Ser	Trp	Gly	Arg	Gly	Cys	Ala	Glu	Pro	Asn	Arg	Pro	Gly	
			205	•				210	)				215	5				
																		1444
	Va:	l Tyr	- Ala	ı Lys	s Val	. Ala	ı Glu	ı Phe	e Lei	ı Asp	Tr	o Ile	His	s Asp	o Thi	· Val	. Gln	
20	220					225					230					235	5	
	gt	c cgo	tag	gccg	aaga	agca	agcag	gca g	gcca	cctg	tg a	cgcc	gagc	t gtį	ggato	cgcc		1500
	Va	l Ar	g															
																		1500
			tcac															1560
25			cgag															1620
			ggga															1680
			catc															1740
			ggag															1800
	ta	ıgagg	atgc	cct	gtct	cga	gagt	tact	ag g	caga	itaag	g tt	aagg	ttgg	aca	agct	cag	1860

		,

WO 00/31272		PCT/JP99/06475
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	16/35	

gtaaaggcac ggaagtcaag atcccctctc ccccgtgcgg tcctgttctg aggtaagcta 1920 atagccccgc accaggcaga ggtctacagg gtaagaagga tgcagttggg ctacacgacg 1980 ctattttca aatgatgttt ctgtaaattg gttgagagag ttttgttatt aaacagaaat 2040 tatgtataaa aaaaaaaaa aaaaaaaaaa 2070

5

<210> 8

<211> 445

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  mouse

10

25

<400> 8

Met

Glu Ile Arg Cys Thr Glu Glu Gly Ala Gly Pro Gly Ile Phe Arg Met Glu

-205
-200
-195
-190

Leu Gly Asp Gln Arg Gln Ser Ile Ser Gln Ser Gln Arg Trp Cys Cys Leu -185 -180 -175

Gln Arg Gly Cys Val Ile Leu Gly Val Leu Gly Leu Leu Ala Gly Ala Gly -170 -165 -160

20 Ile Ala Ser Trp Leu Leu Val Leu Tyr Leu Trp Pro Ala Ala Ser Pro Ser -155 -150 -145 -140

Ile Ser Gly Thr Leu Gln Glu Glu Glu Met Thr Leu Asn Cys Pro Gly Val $-135 \qquad \qquad -130 \qquad \qquad -125$ 

Ser Cys Glu Glu Glu Leu Leu Pro Ser Leu Pro Lys Thr Val Ser Phe Arg -120 -115 -110 -105

Ile Asn Gly Glu Asp Leu Leu Gln Val Gln Val Arg Ala Arg Pro Asp -100 -95 -90

Trp Leu Leu Val Cys His Glu Gly Trp Ser Pro Ala Leu Gly Met His Ile
-85 -80 -75

		ÿ	
		•	
			÷ tr
			,
			V
	2		

	Cys	Lys	Ser	Leu	G1y	His	Ile	Arg	Leu	Thr	Gln	His	Lys	Ala	Val	Asn	Leu
	-70					-65					-60					-55	
	Ser	Asp	Ile	Lys	Leu	Asn	Arg	Ser	Gln	Glu	Phe	Ala	Gln	Leu	Ser	Ala	Arg
				-50					-45					-40			
5	Pro	G1 y	Gly	Leu	Val	Glu	Glu	Ala	Trp	Lys	Pro	Ser	Ala	Asn	Cys	Pro	Ser
		-35					-30					-25					-20
	Gly	Arg	Ile	Val	Ser	Leu	Lys	Cys	Ser	Glu	Cys	Gly	Ala	Arg	Pro	Leu	Ala
					-15					-10					-5		
	Ser	Arg	Ile	Val	Gly	Gly	Gln	Ala	Val	Ala	Ser	Gly	Arg	Trp	Pro	Trp	Gln
10		-1	1				5					10					15
	Ala	Ser	Val	Met	Leu	Gly	Ser	Arg	His	Thr	Cys	Gly	Ala	Ser	Val	Leu	Ala
					20					25					30		
	Pro	His	Trp	Val	Val	Thr	Ala	Ala	His	Cys	Met	Tyr	Ser	Phe	Arg	Leu	Ser
			35					40					45				
15	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Gly	Ala	Val
	50					<b>5</b> 5					60					65	
	Arg	Gln	His	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Glu	Lys	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Tyr
				70					75					80			
	Ser	Ala	Gln	Asn	His	Asp	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Arg	Thr	Pro
20		85					90					95					100
	Ile	Asn	Phe	Ser	Asp	Thr	Val	Asp	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	. Lys	G1u	Gln
					105					110	)				115	r	
	Tyr	Phe	Pro	Trp	Gly	Ser	Glr	n Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	Asp
			120	)				125	5				130	)			
25	Pro	Ser	His	Thr	His	Ser	· Sei	r Asp	Thr	Leu	ı G1r	n Asp	Thi	r Met	. Val	Pro	Leu
	135	i				140	)				145	5				150	)
	Leu	Ser	r Thr	His	s Leu	ı Cys	s Ası	n Ser	Ser	Cys	s Me	t Tyı	r Sei	r Gly	, Ala	. Leu	1 Thr
				155	5				160	)				165	5		
	His	Arg	g Met	t Lei	ı Cys	s Ala	a Gl	у Туз	r Lei	ı Ası	G1;	y Ar	g Ala	a Asp	, Ala	ı Cys	s Glr

100	1	
		•

	170	175	180	185
	Gly Asp Ser Gly Gly Pro	Leu Val Cys Pro Ser	Gly Asp Thr Trp His I	Leu
	190	195	200	
	Val Gly Val Val Ser Trp	Gly Arg Gly Cys Ala	Glu Pro Asn Arg Pro	Gly
5	205	210	215	
	Val Tyr Ala Lys Val Ala	. Glu Phe Leu Asp Trp	Ile His Asp Thr Val	Gln
	220 225	230	235	
	Val Arg			
10	<210> 9			
	<211> 2265			
	<212> DNA			
	<213> human			
15	<400> 9	·		
	acgcgggata cagggagggg c	ccatgtgcga accagggaga	i cctcatcttc caaccaagc	t 60
	tgctgggctt gcatttaatc a	aatgcatggc cagagaacag	g gagcggaaca ttgcctagt	a 120
	gaccctgagg ctttacaaca g	gtgctactga cccct		155
	atg agc ctg atg ctg gat	t gac caa ccc cct atg	g gag gcc cag tat gca	gag 206
20	Met Ser Leu Met Leu Asp	o Asp Gln Pro Pro Met	Glu Ala Gln Tyr Ala	Glu
	-215	-210	-205	
	gag ggc cca gga cct ggg			
	Glu Gly Pro Gly Pro Gly	y Ile Phe Arg Ala Glu	ı Pro Gly Asp Gln Gln	His
	-200 -19	95 -19	90 –185	5
25	ccc att tct cag gcg gt	g tgc tgg cgt tcc atg	g cga cgt ggc tgt gca	gtg 308
	Pro Ile Ser Gln Ala Va	l Cys Trp Arg Ser Met	t Arg Arg Gly Cys Ala	Val
	-180	-175	-170	
	ctg gga gcc ctg ggg ct			
	Leu Gly Ala Leu Gly Le	u Leu Ala Gly Ala Gly	y Val Gly Ser Trp Leu	Leu

	12. V	
		•
		•
		•
		•

	_	165				-	160				-	155				_	150	
	gtg	ctg	tat	ctg	tgt	cct	gct	gcc	tct	cag	ссс	att	tcc	ggg	acc	ttg	cag	410
	Val	Leu	Tyr	Leu	Cys	Pro	Ala	Ala	Ser	Gln	Pro	Ile	Ser	Gly	Thr	Leu	Gln	
				_	145				-	140				-	-135			
5	gat	gag	gag	ata	act	ttg	agc	tgc	tca	gag	gcc	agc	gct	gag	gaa	gct	ctg	461
	Asp	Glu	Glu	Ile	Thr	Leu	Ser	Cys	Ser	Glu	Ala	Ser	Ala	Glu	Glu	Ala	Leu	
			-130				-	-125				-	-120					
	ctc	cct	gca	ctc	ссс	aaa	aca	gta	tct	ttc	aga	ata	aac	agc	gaa	gac	ttc	512
	Leu	Pro	Ala	Leu	Pro	Lys	Thr	Val	Ser	Phe	Arg	Ile	Asn	Ser	Glu	Asp	Phe	
10	-115	5			_	-110				-	-105				-	-100		
	ttg	ctg	gaa	gcg	caa	gtg	agg	gat	cag	cca	cgc	tgg	ctc	ctg	gtc	tgc	cat	563
	Leu	Leu	Glu	Ala	Gln	Val	Arg	Asp	G1n	Pro	Arg	Trp	Leu	Leu	Val	Cys	His	
				-95					-90					-85				
	gag	ggc	tgg	agc	ccc	gcc	ctg	ggg	ctg	cag	atc	tgc	tgg	agc	ctt	ggg	cat	614
15	Glu	Gly	Trp	Ser	Pro	Ala	Leu	Gly	Leu	Gln	Ile	Cys	Trp	Ser	Leu	Gly	His	
		-80					-75					-70					-65	
	ctc	aga	ctc	act	cac	cac	aag	gga	gta	aac	ctc	act	gac	atc	aaa	ctc	aac	665
	Leu	Arg	Leu	Thr	His	His	Lys	Gly	Val	Asn	Leu	Thr	Asp	Ile	Lys	Leu	Asn	
				-	-60				-	-55				-	-50			
20	agt	tcc	cag	gag	ttt	gct	cag	ctc	tct	cct	aga	ctg	gga	ggc	ttc	ctg	gag	716
	Ser	Ser	Gln	Glu	Phe	Ala	Gln	Leu	Ser	Pro	Arg	Leu	Gly	Gly	Phe	Leu	Glu	
			-45					-40					-35					
	gag	gcg	tgg	cag	ccc	agg	aac	aac	tgc	act	tct	ggt	caa	gtt	gtt	tcc	ctc	767
	Glu	Ala	Trp	Gln	Pro	Arg	Asn	Asn	Cys	Thr	Ser	Gly	Gln	Val	Val	Ser	Leu	
25	-30					-25					-20					-15		
	aga	tgc	tct	gag	tgt	gga	gcg	agg	ccc	ctg	gct	tcc	cgg	ata	gtt	ggt	ggg	818
	Arg	Cys	Ser	Glu	Cys	Gly	Ala	Arg	Pro	Leu	Ala	Ser	Arg	Ile	Val	Gly	Gly	
				-10					-5				-1	1				
	can	tet	σtα	get	cct	aaa	cac	taa	cca	† <b>0</b> 0	റമന	acc	age	σtσ	øee	cto	gge	869

		♠ \$	
			•
			•
			•
			•

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

	Gln	Ser	Val	Ala	Pro	Gly	Arg	Trp	Pro	Trp	Gln	Ala	Ser	Val	Ala	Leu	G1y	
	5					10					15					20		
	ttc	cgg	cac	acg	tgt	ggg	ggc	tct	gtg	cta	gcg	cca	cgc	tgg	gtg	gtg	act	920
	Phe	Arg	His	Thr	Cys	Gly	G1y	Ser	Val	Leu	Ala	Pro	Arg	Trp	Val	Val	Thr	
5				25					30					35				
	gct	gca	cat	tgt	atg	cac	agt	ttc	agg	ctg	gcc	cgc	ctg	tcc	agc	tgg	cgg	971
	Ala	Ala	His	Cys	Met	His	Ser	Phe	Arg	Leu	Ala	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg	
		40					45					50					55	
	gtt	cat	gcg	ggg	ctg	gtc	agc	cac	agt	gcc	gtc	agg	ccc	cac	caa	ggg	gct	1022
10	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Ser	Ala	Val	Arg	Pro	His	Gln	G1y	Ala	
					60					65					70	)		
	ctg	gte	g gag	g agg	att	atc	cca	cac	ccc	ctc	tac	agt	gcc	cag	aat	cat	gac	1073
	Leu	ı Val	Gli	ı Arg	, Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Tyr	Ser	· Ala	Glr	n Asr	His	Asp	
			78	5				80	)				85	•				
15	tac	gao	c gto	c gco	cto	ctg	age	cto	cag	aco	gct	cto	aac	tto	tca	a gad	act	1124
	Туз	Ası	p Val	l Ala	a Lei	Leu	Arg	g Leu	ı G1r	Th:	· Ala	a Lei	ı Asr	n Phe	e Sei	r Ası	o Thr	
	90					95					100					10		
																		1175
	Va	1 G1	y Al	a Va	l Cys	s Lei	ı Pro	o Ala	a Ly:	s Gl	u Gli	n Hi	s Ph	e Pr	o Ly	s Gl	y Ser	
20				11					11					12				
																		1226
	Ar	g Cy	s Tr	p Va	.1 Se	r Gl	y Tr	p G1	y Hi	s Th	r Hi	s Pr	o Se	r Hi	s Th	r Ty	r Ser	
		12					13					13					140	
																		1277
25	Se	er As	sр Ме	et Le	eu G1	n As	p Th	r Va	ıl Va	ıl Pr	o Le	eu Ph	ie Se	r Th	ır Gl	n Le	eu Cys	5
					14					15					15			
																		t 1328
	As	sn Se	er S	er C	ys Va	ıl Ty	r Se	er Gl	ly Al	la Le	eu Th	nr Pi	co Aı	rg Me	et Le	eu Cy	s Al	a
			1	60				16	35				17	70				

		•
		,

	ggc	tac	ctg	gac	gga	agg	gct	gat	gca	tgc	cag	gga	gat	agc	ggg	ggc	ccc	1379
	Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	Gly	Pro	
	175					180					185					190		
	cta	gtg	tgc	cca	gat	ggg	gac	aca	tgg	cgc	cta	gtg	ggg	gtg	gtc	agc	tgg	1430
5	Leu	Val	Cys	Pro	Asp	Gly	Asp	Thr	Trp	Arg	Leu	Val	Gly	Val	Val	Ser	Trp	
				195					200					205				
	ggg	cgt	gcg	tgc	gca	gag	ccc	aat	cac	cca	ggt	gtc	tac	gcc	aag	gta	gct	1481
	Gly	Arg	Ala	Cys	Ala	Glu	Pro	Asn	His	Pro	Gly	Val	Tyr	Ala	Lys	Val	Ala	
		210					215					220					225	
10	gag	ttt	ctg	gac	tgg	atc	cat	gac	act	gct	cag	gac	tcc	ctc	ctc			1526
	Glu	Phe	Leu	Asp	Trp	Ile	His	Asp	Thr	Ala	Gln	Asp	Ser	Leu	Leu			
					230					235					240			
	tga	gtcc	tgc 1	tgtti	tccto	c ag	gtcto	cacte	g cad	cacca	actg	cct	catgo	ctt (	cctgg	gggc	et	1586
	cca	gcago	ctc o	cacta	aatgg	ga gg	gagag	ggcag	g tag	gccto	ccga	caca	agaad	ege a	atgga	accto	cc	1646
15	tac	tact	gtg 1	tgtga	aggaa	ac ag	gtca	ctaco	c cad	ctggo	ccag	cca	cca	gcc a	aacag	ggtci	cc	1706
	tcc	tctt	ggg (	cct	gatti	tc ag	gagto	cctci	t tto	ctca	ctag	aga	ctcaa	atg a	acaga	agag	ga	1766
	ggc	tggga	act 1	tggt1	tgggd	ca ta	gctg	tggt1	t gc1	tgagg	ggat	gag	gggg	agg a	agaga	aggta	ag	1826
	gage	ctgga	aga 1	tgaag	gagad	ct go	ctaga	aagca	a gca	aggaa	agcc	tgc	cctt	ctg	ccct	ctcc	cc	1886
	tcc	ctgc	ccc 1	tgtgt	tgag1	tc t	tttag	gggag	g gg¹	tgact	tggg	agg	tgcc	ccc (	cgtc	ccac	ct	1946
20	ttt	tcctį	gtg (	ctcta	aggt	gg go	ctaa	gtgc	c tco	ccta	gagg	acto	ccat	ggc	tgaga	aggci	tc	2006
	ctg	ggca	gat g	gggg¹	tcaag	gg ci	tggg	ccagi	t cc	caga	tgaa	gcc	tatg	gga	gtca	ggaco	cc	2066
	tct	ccac	tct (	ccct	etcca	ac to	cccc	ttcc	t gt	tctca	acct	ggc	tgtg	gct	ggcc	ctgt	gt	2126
	ggg	gtgg	gta (	cact	ggaaa	aa ca	aagaa	aggti	t gga	agtt	ggtc	tag	gaca <sup>-</sup>	ttg	gttti	taaa	tg	2186
	aca	gttc	tgt g	gaac	tggto	cc aa	agga	ggtto	c tg	ttat	taaa	gtg	atata	atg ;	gtct	tgaaa	aa	2246
25	aaaa	aaaa	aaa a	aaaaa	aaaa	a.												2265

<210> 10

<211> 457

<212> PRT

		`

<213> human

<40	10	1	0
<b>540</b>	ルノノ	- 1	U

Met Ser Leu Met Leu Asp Asp Gln Pro Pro Met Glu Ala Gln Tyr Ala Glu -205-2105 -215Glu Gly Pro Gly Pro Gly Ile Phe Arg Ala Glu Pro Gly Asp Gln Gln His -185-190-195-200Pro Ile Ser Gln Ala Val Cys Trp Arg Ser Met Arg Arg Gly Cys Ala Val -170-175-180Leu Gly Ala Leu Gly Leu Leu Ala Gly Ala Gly Val Gly Ser Trp Leu Leu 10 -150-155-160-165 Val Leu Tyr Leu Cys Pro Ala Ala Ser Gln Pro Ile Ser Gly Thr Leu Gln -135-140-145Asp Glu Glu Ile Thr Leu Ser Cys Ser Glu Ala Ser Ala Glu Glu Ala Leu -120-12515 -130Leu Pro Ala Leu Pro Lys Thr Val Ser Phe Arg Ile Asn Ser Glu Asp Phe -100-105-110-115Leu Leu Glu Ala Gln Val Arg Asp Gln Pro Arg Trp Leu Leu Val Cys His -85-90-95Glu Gly Trp Ser Pro Ala Leu Gly Leu Gln Ile Cys Trp Ser Leu Gly His 20 -65 -70-75-80Leu Arg Leu Thr His His Lys Gly Val Asn Leu Thr Asp Ile Lys Leu Asn -50-55-60Ser Ser Gln Glu Phe Ala Gln Leu Ser Pro Arg Leu Gly Gly Phe Leu Glu -35-4025 -45Glu Ala Trp Gln Pro Arg Asn Asn Cys Thr Ser Gly Gln Val Val Ser Leu -15-20-25-30

Arg Cys Ser Glu Cys Gly Ala Arg Pro Leu Ala Ser Arg Ile Val Gly Gly

-10

-5

-1

1

			•
		•	
			10
			1 (1)
			6- N
			•
			. 11

	Gln	Ser	Val	Ala	Pro	Gly	Arg	Trp	Pro	Trp	Gln	Ala	Ser	Val	Ala	Leu	Gly
	5					10					15					20	
	Phe	Arg	His	Thr	Cys	Gly	Gly	Ser	Val	Leu	Ala	Pro	Arg	Trp	Val	Val	Thr
				25					30					35			
5	Ala	Ala	His	Cys	Met	His	Ser	Phe	Arg	Leu	Ala	Arg	Leu	Ser	Ser	Trp	Arg
		40					45					50					55
	Val	His	Ala	Gly	Leu	Val	Ser	His	Ser	Ala	Val	Arg	Pro	His	G1n	Gly	Ala
					60					65					70		
	Leu	Val	Glu	Arg	Ile	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Tyr	Ser	Ala	Gln	Asn	His	Asp
10			75					80					85				
	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Leu	Arg	Leu	Gln	Thr	Ala	Leu	Asn	Phe	Ser	Asp	Thr
	90					95					100					105	
	Val	Gly	Ala	Val	Cys	Leu	Pro	Ala	Lys	Glu	G1n	His	Phe	Pro	Lys	Gly	Ser
				110					115					120			
15	Arg	Cys	Trp	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	His	Thr	His	Pro	Ser	His	Thr	Tyr	Ser
		125					130					135					140
	Ser	Asp	Met	Leu	Gln	Asp	Thr	Val	Val	Pro	Leu	Phe	Ser	Thr	Gln	Leu	Cys
					145					150					155		
	Asn	Ser	Ser	Cys	Val	Tyr	Ser	G1y	Ala	Leu	Thr	Pro	Arg	Met	Leu	Cys	Ala
20			160					165					170				
	Gly	Tyr	Leu	Asp	Gly	Arg	Ala	Asp	Ala	Cys	Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	Gly	Pro
	175					180					185					190	
	Leu	Val	Cys	Pro	Asp	Gly	Asp	Thr	Trp	Arg	Leu	Val	Gly	Val	Val	Ser	Trp
				195					200					205			
25	Gly	Arg	Ala	Cys	Ala	Glu	Pro	Asn	His	Pro	Gly	Val	Tyr	Ala	Lys	Val	Ala
		210					215	i				220					225
	Glu	Phe	Leu	Asp	Trp	Ile	His	Asp	Thr	Ala	G1n	Asp	Ser	Leu	Leu		
					230	)				235					240		

t.		
		. 1
		.,

<210> 11

<211> 99

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

5 <220>

<223> Designed oligonucleotide to construct plasmid pSecTrypHis

<400> 11

aagettgget ageaacacca tgaatetact eetgateett acetttgttg etgetgetgt 60 10 tgetgeecce tttgaegaeg atgacaagga teegaatte 99

<210> 12

<211> 99

<212> DNA

15 <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide to construct plasmid pSecTrypHis

<400> 12

gaatteggat eettgteate gtegteaaag ggggeageaa eageageage aacaaaggta 66 aggateagga gtagatteat ggtgttgeta geeaagett 99

<210> 13

<211> 15

25 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify neurosin-encoding sequence

		,	
> 1			
10			
			. 1
			Ì

<400> 13

ttggtgcatg gcgga

15

<210> 14

5 <211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify neurosin-encoding

10 sequence

<400> 14

tcctcgagac ttggcctgaa tggtttt

27

15 <210> 15

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid 20 pSecTrypHis/Neurosin

<400> 15

gcgctagcag atctccatga atctactcct gatcc

35

25

<210> 16

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

		1	
			•
			•

WO 00/31272	1	PCT/JP99/06475

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pSecTrypHis/Neurosin

5 <400> 16

tgaagcttgc catggaccaa cttgtcatc

29

<210> 17

<211> 26

10 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pTrypHis

15

<400> 17

ccaagettea ccateaceat caccat

26

<210> 18

20 <211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid

25 pTrypSigTag

<400> 18

gcacagtcga ggctgat

17

		,	
		,	
			•
The second second			

WO 00/31272		PCT/JP99/06475
	27/35	

<210> 19

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

5 <220>

 $\ensuremath{\texttt{<223>}}$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pFBTrypSigTag

<400> 19

10 caaatgtggt atggctg

17

<210> 20

<211> 20

<212> DNA

15 <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify conserved region of serin proteases-encoding sequence

<220>

20 <221> UNSURE

⟨222⟩ 9, 12

 $\langle 223 \rangle$  n is a, c, g or t.

<400> 20

25 gtgctcacng cngcbcaytg

20

<210> 21

<211> 20

<212> DNA

				3
				•
				•
				•

28/35

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{\langle 223\rangle}}$  Designed oligonucleotide primer to amplify conserved region of serin proteases-encoding sequence

5 <220>

<221> UNSURE

⟨222⟩ 12, 15

 $\langle 223 \rangle$  n is a, c, g or t.

10 <400> 21

ccvctrwsdc cnccnggcga

20

<210> 22

<211> 21

15 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.0 for RACE for mBSSP2 (forward)

20

<400> 22

atggtggaga agatcattcc t

21

<210> 23

25 <211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{<}223\texttt{>}}$  Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.1 for RACE

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

29/35

for mBSSP2 (forward)

<400> 23

tacagtgccc agaaccatg

19

5

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

10 <220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSPF4 for RACE for mBSSP2 (forward)

<400> 24

15 ctcaactctc tgctagaccg

20

<210> 25

<211> 20

<212> DNA

20 <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2F5 to amplify mature mBSSP2-encoding region (forward)

25 <400> 25

atagttggcg gccaagctgt

20

<210> 26

<211> 20

PCT/JP99/06475 30/35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSPF7 to amplify

5 full-length mBSSP2-encoding mRNA (forward)

<400> 26

cccagcagaa cttactgcct

20

10 <210> 27

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2.2 for RACE 15 for mBSSP2 (reverse)

<400> 27

tgttgcagag gtgggtgctg

20

20

<210> 28

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

25 <220>

> $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2R2 for RACE for mBSSP2 (reverse)

<400> 28

	1

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

31/35

taccattgtg tcctgcagtg t 21

<210> 29

<211> 27

5 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as mBSSP2R5/E to
amplify full-length mBSSP2-encoding mRNA (reverse)

10

<400> 29

tgaattctgc tgcttcttcg gctagcg

27

<210> 30

15 <211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{<}223\texttt{>}}$  Designed oligonucleotide primer designated as BSSP2SPF to amplify

20 a portion of hBSSP2 (forward)

<400> 30

actgctgccc actgcatg

18

25 <210> 31

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

				•
			·	
I			`	
				1
				ļ
				ļ
				•

WO 00/31272 PCT/JP99/06475

32/35

<223> Designed oligonucleotide primer designated as BSSP2SPR to amplify
a portion of hBSSP2 (reverse)

<400> 31

5 caggggtccc ccgctgtctc c

21

<210> 32

<211> 20

<212> DNA

10 <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F11 for RACE
for hBSSP2 (forward)

15 <400> 32

gctctcaact tctcagacac

20

<210> 33

<211> 20

20 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2R12 for RACE
for hBSSP2 (reverse)

25

<400> 33

actcagctac cttggcgtag

20

						-
						•
						•
						*
					,	

33/35

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

5 <223> Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2R11 for RACE for hBSSP2 (reverse)

<400> 34

cctggagcat atccgagctg

20

10

<210> 35

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

15 <220>

 $<\!223\!>$  Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F12 to amplify full length hBSSP2 (forward)

<400> 35

20 gctttacaac agtgctac

18

<210> 36

⟨211⟩ 28

<212> DNA

25 <213> Artificial Sequence

<220>

 $\mbox{\ensuremath{$<$223$}}\mbox{\ensuremath{$>$}}\mbox{\ensuremath{$D$}}\mbox{\ensuremath{$>$$}}\mbox{\ensuremath{$>$}}\mbox{\ensuremath{$>$}}\mbox{\ensuremath{$>$$}}\m$ 

			•.
k I II			
			•
			·
			à.

<400> 36

tggaattcga ggaaacagca ggactcag

28

<210> 37

5 <211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer for RACE for hBSSP2

10

<400> 37

tactagtcga cgcgtggcc

19

⟨210⟩ 38

15 〈211〉 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as hBSSP2F13 to amplify

20 a portion of hBSSP2 (forward)

<400> 38

actgctgccc actgcatg

18

25 <210> 39

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

			a. Ay
			•

35/35

<223> Designed oligonucleotide primer designated as FBTrpsigtagF5 to detect hBSSP2

<400> 39

5 gcgctagcag atctccatga atctactcct gatcc

35

PCT/JP99/06475

<210> 40

<211> 117

<212> DNA

10 <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide to construct plasmid pTrypHis

<400> 40

aagcttggct agcaacacca tgaatctact cctgatcctt acctttgttg ctgctgct 60 tgctgcccc tttcaccatc accatcacca tgacgacgat gacaaggatc cgaattc 117

<210> 41

<211> 117

20 <212> DNA

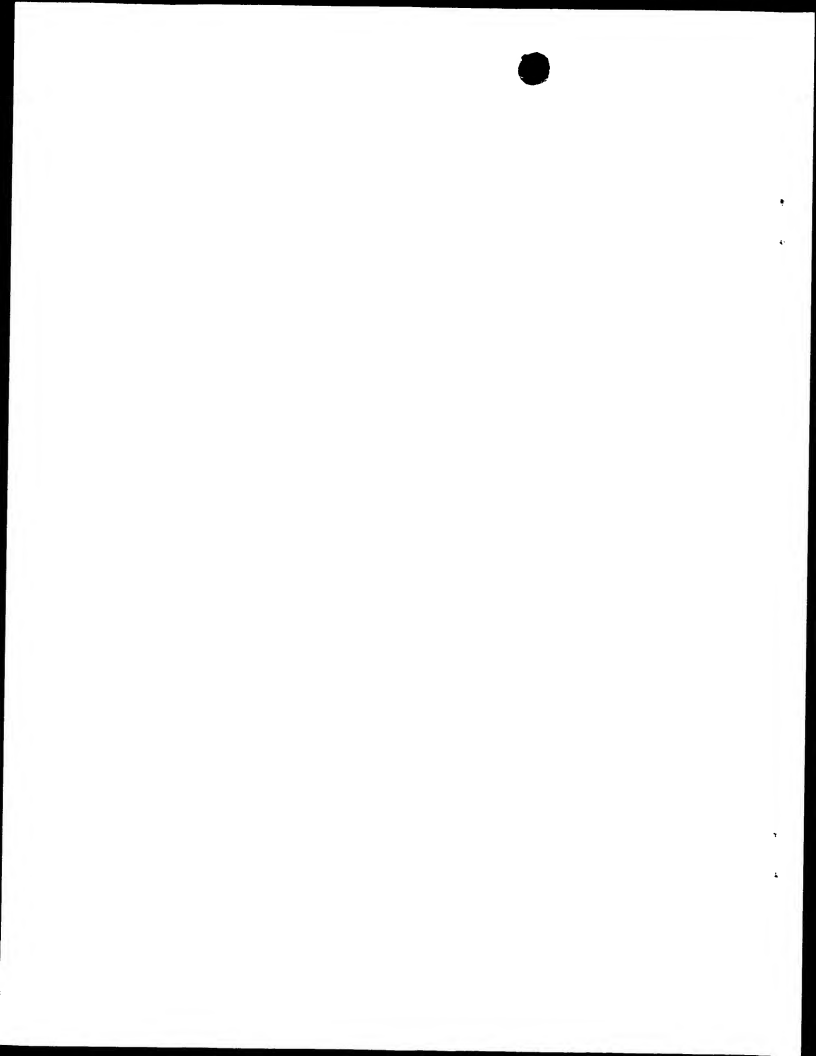
<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide to construct plasmid pTrypHis

25 <400> 41

gaatteggat eettgteate gtegteatgg tgatggtgat ggtgaaaggg ggeageaaca 60 geageageaa eaaaggtaag gateaggagt agatteatgg tgttgetage eaagett 117



### PCT/JP99/06475 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C12N 15/52, C12N 9/64, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02, C12P21/08, C12Q 1/68, C07K 16/40, A01K 67/027, Int.Cl7 G01N 33/53 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N 15/52, C12N 9/64, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02, Int.Cl' C12P21/08 , C12Q 1/68, C07K 16/40, A01K 67/027, G01N 33/53 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category\* LITTLE, S.P. et al. "Zyme, a novel and potentially 1-40 amyloidogenic enzyme cDNA isolated from Alzheimer's disease brain", The Journal of Biological Chemistry (1997) Vol.272 ,No.40 p.25135-25142 YAMAMURA, Y. et al. "Molecular cloning of a novel brain 1-40 Y -specific serine protease with a kringle-like structure and three scavenger receptor cysteine-rich motifs", Biochemical and Biophysical Research Communications (1997) Vol.239 ,No.2 p.386-392 DANIEL, A. et al. "Excessive urokinase-type plasmino- gen 1-40 Α activator activity in the euglobulin fraction of patients with Alzheimer-type dementia ", Journal of the Neurological Sciences (1996) Vol.139, No.1 p.83-88 HINDS, T.R. et al., "Relationship between serum 1-40 Α $\alpha$ l-antichymotrypsin and Alzheimer's diseas Neurobiology of Aging (1994), Vol.15 ,No.1 p.21-27 disease", See patent family annex. Further documents are listed in the continuation of Box C. later document published after the international filing date or Special categories of cited documents: priority date and not in conflict with the application but cited to "A" document defining the general state of the art which is not understand the principle or theory underlying the invention considered to be of particular relevance document of particular relevance; the claimed invention cannot be earlier document but published on or after the international filing considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is document of particular relevance; the claimed invention cannot be cited to establish the publication date of another citation or other considered to involve an inventive step when the document is special reason (as specified) combined with one or more other such documents, such document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 22 February, 2000 (22.02.00) 15 February, 2000 (15.02.00) Authorized officer Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Telephone No.

Facsimile No.

### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/06475

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl' C12N 15/52,C12N 9/64,C12N 1/21,C12N 5/10,C12P 21/02, C12P21/08,C12Q 1/68,C07K 16/40,A01K 67/027, G01N 33/53

### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C12N 15/52, C12N 9/64, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02, C12P21/08, C12Q 1/68, C07K 16/40, A01K 67/027, G01N 33/53

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG)

	5と認められる文献	
引用文献の   カテゴリー*	31用水块在 T.18 如6数三处图本上7.1.2.1.2.1.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.	関連する
107 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	LITTLE, S.P. et al. "Zyme, a novel and potentially amyloidogenic enzyme cDNA isolated from Alzheimer's disease brain", The Journal of Biological Chemistry (1997) Vol. 272, No. 40 p. 25135-25142	1-40
Y	YAMAMURA, Y. et al. "Molecular cloning of a novel brain -specific serine protease with a kringle-like structure and three scavenger receptor cysteine-rich motifs", Biochemical and Biophysical Research Communications (1997) Vol. 239, No. 2 p. 386-392	1-40

## 区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 15.02.00 国際調査報告の発送日 22.02.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 六笠 紀子 印 単便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

# 国際調査報告

# 国際出願番号 PCT/JP99/06475

C(続き).							
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号					
A	DANIEL, A. et al. "Excessive urokinase-type plasminogen activator activity in the euglobulin fraction of patients with Alzheimer-type dementia", Journal of the Neurological Sciences (1996) Vol. 139, No. 1 p. 83-88	1-40					
A	HINDS, T.R. et al.  "Relationship between serum α1-antichymotrypsin and Alzheimer's disease", Neurobiology of Aging (1994)  Vol. 15, No. 1 p. 21-27	1-40					
	·	·					
·							
	-						
	·						